

Abstract attached



(11) Veröffentlichungsnummer: **0 648 816 A1**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: **94810586.1**

(51) Int. Cl.⁸: **C09B 67/00, D06P 3/32**

(22) Anmeldetag: **06.10.94**

(30) Priorität: **15.10.93 CH 3115/93**

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
19.04.95 Patentblatt 95/16

(84) Benannte Vertragsstaaten:
CH DE ES FR GB IT LI

(71) Anmelder: **CIBA-GEIGY AG**
Klybeckstrasse 141
CH-4002 Basel (CH)

(72) Erfinder: **Hess, Markus**
Im Winkel 6
D-79410 Schwaighof (DE)
Erfinder: **Streicher, Günter**
Lörracherstrasse 16/1
D-79576 Weil am Rhein (DE)

(54) **Färben von Leder mit Farbstoffmischungen.**

(57) Zum Färben von Leder verwendet man Farbstoffmischungen, enthaltend mindestens zwei wasserlösliche Farbstoffe und mindestens zwei in Wasser praktisch unlösliche Pigmente, wobei man die Farbstoffe und Pigmente so auswählt, dass die Mischung der Farbstoffe und die Mischung der Pigmente die gleiche Nuance auf dem Leder ergeben.

Vorzugsweise verwendet man mindestens zwei wasserlösliche Farbstoffe und mindestens zwei Pigmente, ausgewählt aus einer Gruppe von zum Trichromiefärben geeigneten wasserlöslichen Farbstoffen bzw. Pigmenten.

EP 0 648 816 A1

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zum Färben von Leder mit Farbstoffmischungen, in dem man das Leder mit mindestens zwei wasserlöslichen Farbstoffen und mit mindestens zwei in Wasser praktisch unlöslichen Pigmenten färbt. Eine bevorzugte Ausführungsform der vorliegenden Erfindung betrifft ein Verfahren zum Trichromiefärben von Leder.

5 Verfahren zum Färben von Leder mit Mischungen wasserlöslicher Farbstoffe, auch das Trichromiefärben von Leder, sind bereits bekannt und werden auch in der Praxis mit grossem Erfolg angewendet. Da das zu färbende Leder jedoch häufig von schlechter Qualität ist, da es Schäden infolge von Verletzungen (Hautrisse), Milbenbefall, Pilzinfektion oder Dungverätzungen etc. aufweist, ist vielfach eine deckende Zurichtung des Leders erforderlich. Es ist auch bereits bekannt, dass man die erwähnten Schäden zum Teil abdecken kann, wenn man das Leder unter Verwendung eines Farbstoffes und eines Pigmentes färbt. Mischungen mehrerer Farbstoffe und mehrerer Pigmente wurden bisher nicht eingesetzt, da es schwierig ist in diesen Fällen egale Färbungen zu erzielen.

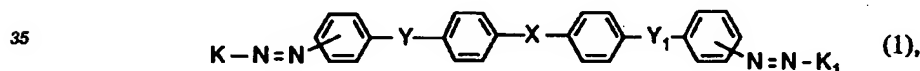
Es wurde nun gefunden, dass es überraschenderweise möglich ist, Leder egal Ton in Ton zu färben und die oben erwähnten Schäden abzudecken, indem man mindestens zwei wasserlösliche Farbstoffe und mindestens zwei in Wasser praktisch unlösliche Pigmente verwendet, wobei die Mischung der Farbstoffe und die Mischung der Pigmente die gleiche Nuance auf dem Leder ergeben müssen. Durch den Einsatz von Mischungen mehrerer Farbstoffe und mehrerer Pigmente erhält man Lederfärbungen von hervorragender Lichtechtheit. Bei Auswahl von zum Trichromiefärben geeigneten Farbstoff- und Pigmentmischungen gelingt es zudem auch, Leder schlechter Qualität mit den oben erwähnten Schäden nach dem Trichromieverfahren zu färben.

20 Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit ein Verfahren zum Färben von Leder mit Farbstoffmischungen, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man das Leder mit mindestens zwei wasserlöslichen Farbstoffen und mit mindestens zwei in Wasser praktisch unlöslichen Pigmenten färbt, wobei man die Farbstoffe und Pigmente so auswählt, dass die Mischung der Farbstoffe und die Mischung der Pigmente die gleiche Nuance auf dem Leder ergeben.

25 Vorzugsweise verwendet man mindestens zwei wasserlösliche Farbstoffe, ausgewählt aus einer Gruppe von zum Trichromiefärben geeigneten wasserlöslichen Farbstoffen und insbesondere verwendet man mindestens zwei metallfreie Farbstoffe mit jeweils zwei Sulfo- oder Carboxygruppen und einem Molekulargewicht zwischen 790 und 1100.

Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens besteht darin, dass man mindestens zwei Farbstoffe verwendet, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus

a) einem gelben Farbstoff der Formel



worin

40 Y und Y₁ unabhängig voneinander je -SO₂O-, -COO-, -CONH- oder -SO₂NH-, X -C₁-C₄-Alkyl-, -CH=CH-, -O-, -S-, -SO₂-, -NH-,

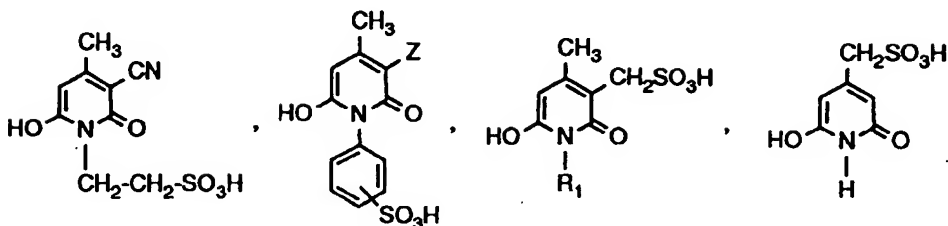
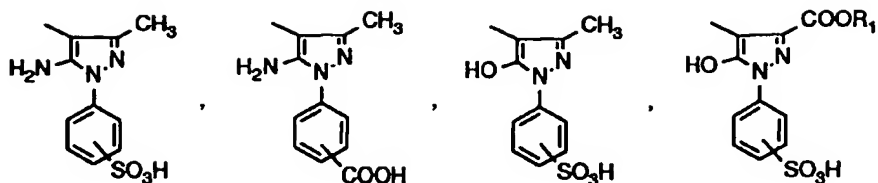


oder

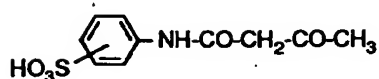


wobei R₁ und R₂ unabhängig voneinander je C₁-C₄-Alkyl bedeuten, und

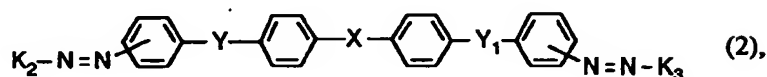
55 K und K₁ unabhängig voneinander je eine Kupplungskomponente der Formel



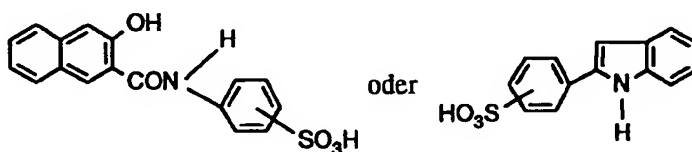
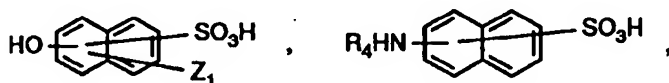
20 oder



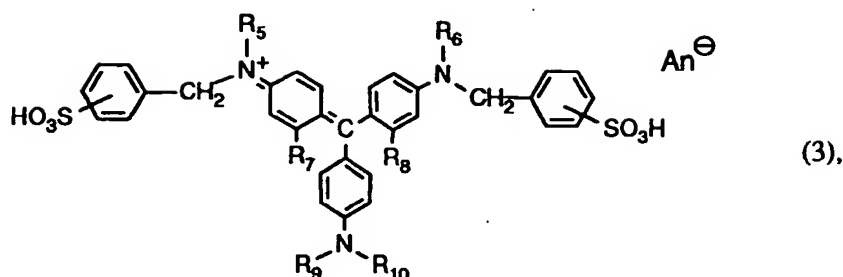
30 bedeuten, worin Z CN, COOH, COONH₂ oder COOR₁ bedeutet,
b) einem roten Farbstoff der Formel



40 worin K₂ und K₃ unabhängig voneinander je eine Kupplungskomponente der Formel

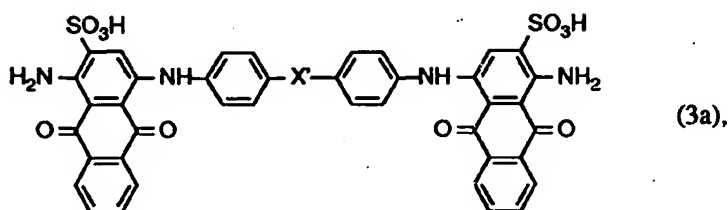


55 bedeuten, worin Z₁ Wasserstoff, OH oder NHR₃ ist, wobei R₃ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, Cyan-C₂-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, Aminocarbonyl, Phenylcarbonyl oder Phenyl bedeutet, wobei die Phenylgruppe in den beiden letztgenannten Resten durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, und R₄ Wasserstoff oder Phenyl bedeutet,
und
c) einem blauen Farbstoff der Formel

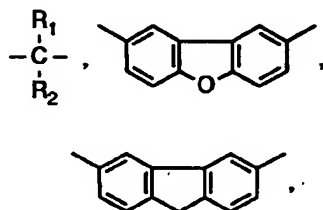


worin

15 R_5, R_6, R_7, R_8 und R_9 unabhängig voneinander je Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl sind, R_{10} Wasserstoff, Phenyl oder durch C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Alkoxy substituiertes Phenyl und An^\ominus ein farbloses Anion bedeutet, oder der Formel



worin X' $-C_1-C_4$ -Alkyl-, $-CH=CH-$, $-O-$, $-S-$, $-SO_2-$, $-NH-$,



40 $-NH-CO-$, $-NH-SO_2-$ oder $-NH-CO-NH-$ ist, wobei R_1 und R_2 unabhängig voneinander je C_1-C_4 -Alkyl bedeuten.

Die Alkyl- und Alkylengruppen können linear oder verzweigt sein. Als C_1-C_4 -Alkyl kommen somit Methyl, Ethyl, n- oder iso-Propyl sowie n-, iso-, sec.- oder tert.-Butyl in Betracht. Bevorzugt unter diesen sind Methyl und Ethyl.

45 Die erfindungsgemäss verwendeten Farbstoffe mit kationischen Gruppen enthalten selbstverständlich äquivalente Mengen an Anionen.

Als Anion An^\ominus kommen sowohl anorganische wie organische Anionen in Frage; beispielsweise sind genannt: Halogenid-, wie Chlorid-, Bromid- oder Jodid-, Sulfat-, Methylsulfat-, Bortetrafluorid-, Aminosulfonat-, Perchlorat-, Carbonat-, Bicarbonat-, Phosphat-, Phosphormolybdat-, Phosphorwolframat-, Phosphorwolframmolybdat-, Benzolsulfonat-, Naphthalinsulfonat-, 4-Chlorbenzolsulfonat-, Oxalat-, Maleinat-, Acetat-, Propionat-, Lactat-, Succinat-, Chloracetat-, Tartrat-, Methansulfonat- oder Benzoationen, oder komplexe Anionen, wie das von Chlorzinkdoppelsalzen.

Das Anion ist im allgemeinen durch das Herstellungsverfahren vorgegeben. Vorzugsweise liegen die Chloride, Hydrogensulfate, Sulfate, Methosulfate, Phosphate, Formiate, Lactate oder Acetate vor. Die Anionen können in bekannter Weise gegen andere Anionen ausgetauscht werden.

Als Alkylengruppen kommen vorzugsweise unverzweigte Reste in Frage. Es handelt sich beispielsweise um Methylen, Ethylen, n-Propylen oder n-Butylen.

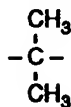
Geeignete Alkoxyreste sind z.B. Methoxy, Ethoxy, Propoxy, iso-Propoxy, n-Butoxy, iso-Butoxy oder tert.-

Butoxy, vorzugsweise jedoch Methoxy oder Ethoxy.

Zum Trichromiefärben nach dem erfindungsgemässen Verfahren verwendet man vorzugsweise eine Farbstoffmischung, enthaltend einen gelben Farbstoff der Formel (1), einen roten Farbstoff der Formel (2) und einen blauen Farbstoff der Formel (3) oder (3a).

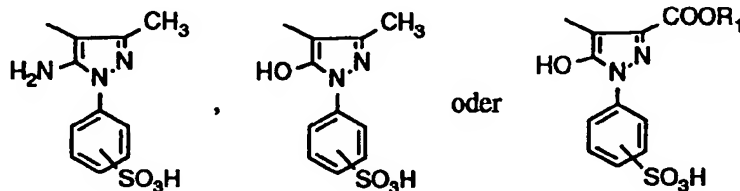
Bei den Farbstoffen der Formel (1) bedeutet Y vorzugsweise das gleiche wie Y₁, insbesondere bedeuten beide je -SO₂O-.

Ausserdem ist die Verwendung solcher Farbstoffe der Formel (1) bevorzugt, worin X

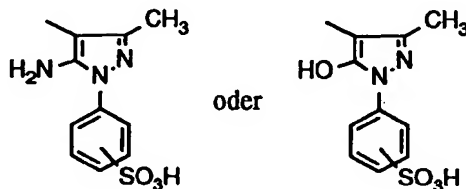


bedeutet.

Die Kupplungskomponenten K und K₁ sind bei den Farbstoffen der Formel (1) vorzugsweise gleich und vor allem bedeuten K und K₁ je eine Kupplungskomponente der Formel

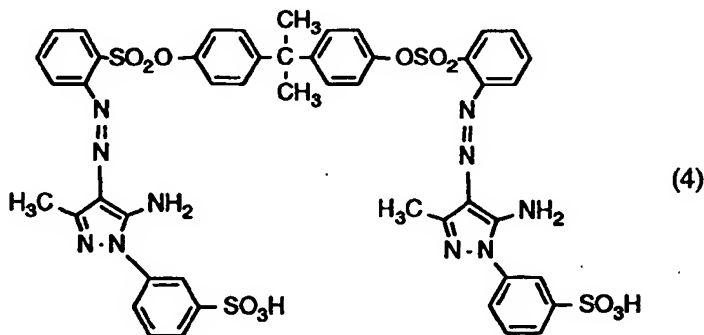


Besonders bevorzugt ist die Verwendung solcher Farbstoffe der Formel (1), worin K und K₁ je eine Kupplungskomponente der Formel



bedeutet.

Eine besonders bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens besteht darin, dass man den gelben Farbstoff der Formel



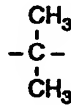
verwendet.

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, dass man einen roten Farbstoff der Formel (2) verwendet, worin Y das gleiche bedeutet wie Y₁, vorzugs-

weise beide $-\text{SO}_2\text{O}-$.

Ausserdem ist die Verwendung solcher Farbstoffe der Formel (2) bevorzugt, worin X

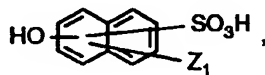
5



10 bedeutet.

Die Kupplungskomponenten K_2 und K_3 sind bei den Farbstoffen der Formel (2) vorzugsweise gleich und vor allem bedeuten K_2 und K_3 je eine Kupplungskomponente der Formel

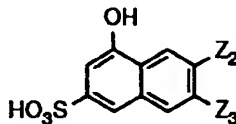
15



20 worin Z_1 Wasserstoff, OH oder NHR_3 ist, wobei R_3 Wasserstoff, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$, Cyan- $\text{C}_2\text{-C}_4\text{-Alkyl}$, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$ -carbonyl, Aminocarbonyl, Phenylcarbonyl oder Phenyl bedeutet, wobei die Phenylgruppe in den beiden letztgenannten Resten durch $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$ substituiert sein kann.

Weitere bevorzugte Ausführungsformen des erfindungsgemässen Verfahrens sind dadurch gekennzeichnet, dass man einen roten Farbstoff der Formel (2) verwendet, worin K_2 und K_3 je eine Kupplungskomponente der Formel

25

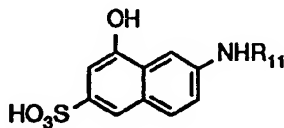


30

35 bedeuten, wobei von den Substituenten Z_2 und Z_3 der eine Wasserstoff und der andere NHR_3 bedeutet, wobei R_3 Wasserstoff, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$, Cyan- $\text{C}_2\text{-C}_4\text{-Alkyl}$, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$ -carbonyl, Aminocarbonyl, Phenylcarbonyl oder Phenyl bedeutet, wobei die Phenylgruppe in den beiden letztgenannten Resten durch $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$ substituiert sein kann.

Unter diesen sind solche Verfahren besonders bevorzugt, die dadurch gekennzeichnet sind, dass man einen roten Farbstoff der Formel (2) verwendet, worin K_2 und K_3 je eine Kupplungskomponente der Formel

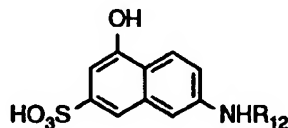
40



45

bedeuten, worin R_{11} Wasserstoff, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$, Cyan- $\text{C}_2\text{-C}_4\text{-Alkyl}$, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$ -carbonyl, Phenylcarbonyl, Phenyl oder durch $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$ substituiertes Phenyl bedeutet oder worin K_2 und K_3 je eine Kupplungskomponente der Formel

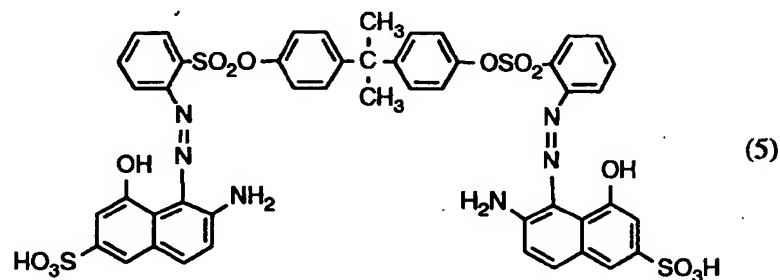
50



55

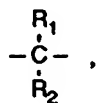
bedeuten, worin R_{12} Wasserstoff, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$, Aminocarbonyl, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$ -carbonyl oder Phenylcarbonyl bedeutet.

Eine ganz besonders bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens besteht darin, dass man den roten Farbstoff der Formel



15 verwendet.

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, dass man einen blauen Farbstoff der Formel (3) verwendet, worin R_6 , R_8 , R_7 , R_8 und R_9 unabhängig voneinander je Wasserstoff oder C_1 - C_2 -Alkyl und R_{10} Wasserstoff, Phenyl oder durch C_1 - C_2 -Alkyl oder C_1 - C_2 -Alkoxy substituiertes Phenyl bedeutet, oder der Formel (3a), worin X' - C_1 - C_4 -Alkyl-, - $CH=CH$ -

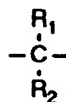


25

-NH-CO- oder -NH-CO-NH- ist, wobei R_1 und R_2 unabhängig voneinander je C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten.

30

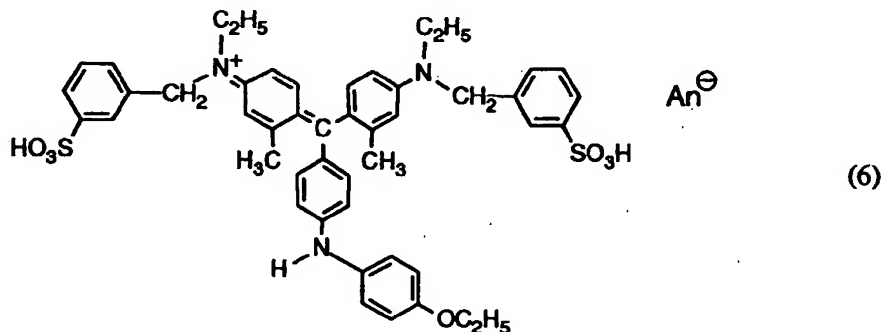
Ausserdem ist die Verwendung solcher Farbstoffe der Formel (3) bevorzugt, worin R_6 und R_8 unabhängig voneinander je C_1 - C_2 -Alkyl, R_7 und R_8 unabhängig voneinander je Wasserstoff oder C_1 - C_2 -Alkyl, R_9 Wasserstoff und R_{10} Phenyl oder durch C_1 - C_2 -Alkyl oder C_1 - C_2 -Alkoxy substituiertes Phenyl bedeutet, oder solcher Farbstoffe der Formel (3a), worin X' - C_1 - C_4 -Alkyl- oder



ist, wobei R_1 und R_2 unabhängig voneinander je C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten.

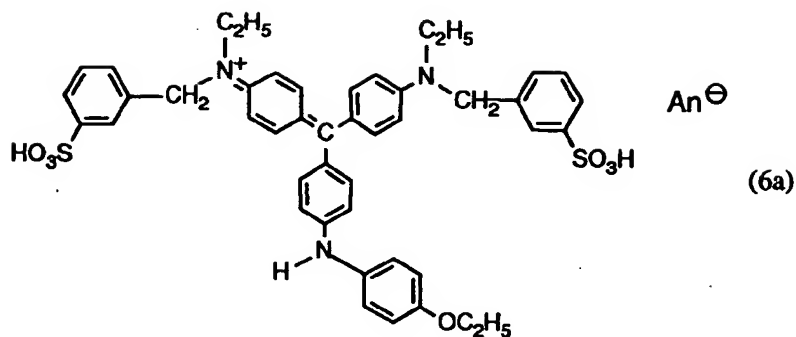
Eine ganz besonders bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens besteht darin, dass man den blauen Farbstoff der Formel

40

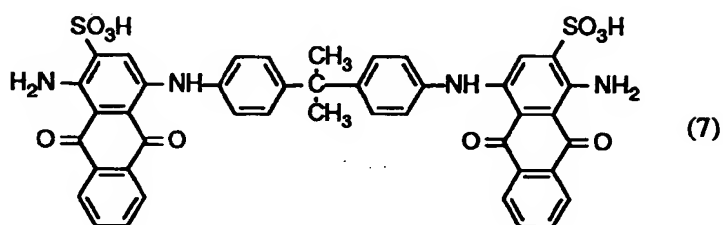


55

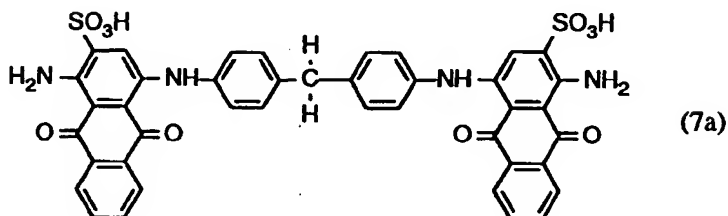
oder der Formel



15 oder der Formel



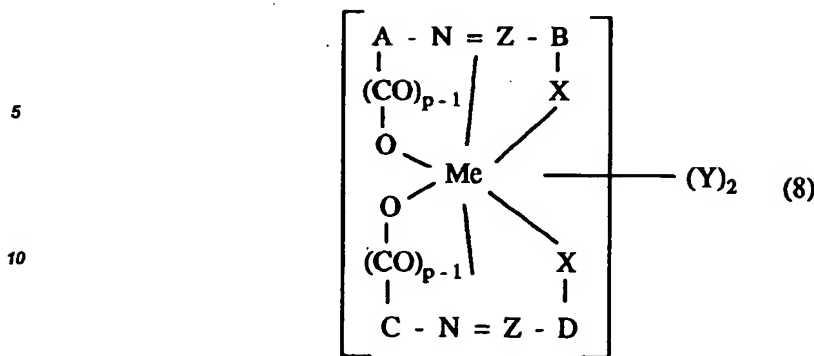
oder der Formel



40 verwendet

Eine ganz besonders wichtige Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens besteht darin, dass man zum Trichromiefärben eine Farbstoffmischung, enthaltend den gelben Farbstoff der Formel (4), den roten Farbstoff der Formel (5) und den blauen Farbstoff der Formel (6), (6a), (7) oder (7a), verwendet.

45 Eine weitere bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, dass man als wasserlösliche Farbstoffe symmetrische 1:2-Komplexe der Formel



15 verwendet, worin

Z Stickstoff oder eine CH-Gruppe,

A und C identische Reste der Benzol- oder Naphthalinreihe, welche in o-Stellung zur Azo oder Azomethingruppe eine Hydroxy- oder Carboxygruppe enthalten,

20 B und D identische Reste einer Kupplungskomponente, wenn Z Stickstoff ist, wobei die Kupplungskomponente in o- oder α -Stellung zur Azogruppe die Gruppe X enthält, oder identische Reste eines o-Hydroxyaldehyds, wenn Z die CH-Gruppe darstellt,

X Sauerstoff oder eine Gruppe -NQ-, worin Q Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeutet,

Me Chrom oder Kobalt,

25 Y die SO₃H-Gruppe und

p 1 oder 2 bedeutet,

und worin die Farbstoffe

a) keine oder nur eine geringe Neigung zur Aggregation in elektrolythaltiger, wässriger Lösung zeigen und

b) auf Standard-Chromleder eine Eindringtiefe zwischen 20 und 200 μm aufweisen, wobei die Unterschiede in der Eindringtiefe der einzelnen Farbstoffe des Gemisches innerhalb von 50 μm liegen.

30 Die angegebenen Werte für die Eindringtiefe beziehen sich auf Standard-Chromkalbleder, hergestellt gemäss der Vorschrift VESLIC, C 1510. IUF 151 vom 11.12.1969 des Vereins schweiz. Lederindustriechemiker und gelten für eine Färbung in 1/1 Richttyptiefe, welche gemäss den Färbebedingungen des Beispiels 3 der EP-B-0 061 670 durchgeführt wurde, wobei die Eindringtiefe anhand eines Querschnittes durch das Leder unter dem Mikroskop gemessen wird.

35 Unter Farbstoffen, welche keine oder nur eine geringe Neigung zur Aggregation in elektrolythaltiger wässriger Lösung zeigen, werden solche verstanden, bei denen die Absorption des Lichtes einer wässrigen Lösung, welche 50 mg/l Farbstoff und 10 g/l NaCl enthält, um höchstens 5 %, vorzugsweise um höchstens 2 % niedriger ist, als die Absorption einer Lösung der gleichen Menge des Farbstoffes in destilliertem Wasser, wobei die Verminderung der Absorption im Absorptionsmaximum bestimmt wird.

40 Vorzugsweise verwendet man Farbstoffe, welche eine Eindringtiefe von 50 - 150 μm aufweisen und besonders gute Ergebnisse bezüglich Egalität der Färbungen werden erzielt, wenn man für das Farbstoffgemisch solche Farbstoffe verwendet, bei denen die Unterschiede in der Eindringtiefe der einzelnen Farbstoffe des Gemisches innerhalb eines Bereiches von 50 μm liegen.

45 Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens besteht darin, dass man eine Mischung aus einem gelben, einem roten und einem blauen Farbstoff, d.h. eine Trichromie, verwendet.

Unter gelben Farbstoffen sind alle Farbstoffe mit gelber Nuance zu verstehen, z.B. gelbbraune oder auch rotstichig oder grünstichig gelbe Farbstoffe. Die orangefarbenen bis rotbraunen Farbstoffe werden insgesamt als rote Farbstoffe bezeichnet und die blauen, grauen oder violetten Farbstoffe als blaue Farbstoffe.

50 Von den Farbstoffen der Formel (8) werden vorzugsweise diejenigen verwendet, bei denen X Sauerstoff bedeutet, sowie solche, bei denen p gleich 1 ist.

Die Reste A und C können weitersubstituiert sein, insbesondere mit C₁-C₄-Alkyl oder -Alkoxy, Chlor, oder Nitro.

55 Geeignete Diazokomponenten A und C sind z.B.: 2-Amino-1-hydroxybenzol, 4-Chlor- und 4,6-Dichlor-2-amino-1-hydroxybenzol, 4- oder 5-Nitro-2-amino-1-hydroxybenzol, 4-Chlor- und 4-Methyl-6-nitro-2-amino-1-hydroxybenzol, 6-Chlor-4-nitro-2-amino-1-hydroxybenzol, 4-Cyan-2-amino-1-hydroxybenzol, 4-Methoxy-2-amino-1-hydroxybenzol, 4-Methoxy-5-chlor-2-amino-1-hydroxybenzol, 4-Methyl-2-amino-1-hydroxybenzol, 4-Chlor-5-nitro-2-amino-1-hydroxybenzol, 3,4,6-Trichlor-2-amino-1-hydroxybenzol, 4,6-Dinitro-2-amino-1-

hydroxybenzol, 2-Amino-1-hydroxybenzol-4- oder -5-sulfosäure, 4-Nitro-2-amino-1-hydroxybenzol-6-sulfosäure, 5-Nitro- oder 6-Nitro-2-amino-1-hydroxybenzol-4-sulfosäure, 6-Chlor-2-amino-1-hydroxybenzol-4-sulfosäure, 4-Chlor-2-amino-1-hydroxybenzol-6-sulfosäure, 1-Amino-2-hydroxy-naphthalin-4-sulfosäure, 1-Amino-2-hydroxy-6-nitronaphthalin-4-sulfosäure, oder 2-Amino-1-hydroxybenzol-4-, 6-disulfosäure, 1-Amino-2-hydroxybenzol-4-sulfonsäureamid oder 4-Methylsulfonyl-2-amino-1-hydroxybenzol.

Vorzugsweise stellen A und C unabhängig voneinander jeweils den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols dar, welcher gegebenenfalls ein- oder mehrmals durch gleiche oder verschiedene Substituenten aus der Reihe Nitro, Sulfo, Chlor, Methyl oder Methoxy substituiert ist, und insbesondere den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols, der in 4- oder 5-Stellung eine Nitrogruppe trägt oder den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols, der in 4-Stellung eine Nitrogruppe und in 6-Stellung eine Sulfogruppe trägt, oder den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols, der in 4-Stellung eine Sulfogruppe und in 6-Stellung eine Nitrogruppe trägt.

Die Reste B bzw. D leiten sich vorzugsweise von folgenden Gruppen von Kupplungskomponenten ab: gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl oder -Alkoxy, Amino oder Acylamino substituiertes Phenol, wobei Acylamino C₁-C₄-Alkanoylamino-, C₁-C₄-Aldylsulfonylamino-, C₁-C₄-Alkoxy-carbonylamino-, Aroylamino- oder Arylsulfonylamino-reste bedeutet, Resorcin, m-Phenylendiamin, gegebenenfalls in 4-Stellung substituiert durch Sulfo, Chlor, Methyl oder Methoxy, Naphthole, die gegebenenfalls mit C₁-C₄-Alkyl oder Alkoxy, Chlor, Amino, Acylamino oder Sulfo substituiert sind, wobei Acylamino dieselbe Bedeutung hat, die vorne angegeben ist, 5-Pyrazolone oder 5-Aminopyrazole, die in 1-Stellung einen gegebenenfalls mit Chlor, Nitro, C₁-C₄-Alkyl- oder Alkoxygruppen oder Sulfogruppen substituierten Phenyl- oder Naphthylrest besitzen und in 3-Stellung eine C₁-C₄-Alkylgruppe, insbesondere eine Methylgruppe aufweisen.

Acetessigsäureamide, Acetessigsäureanilide und Benzoylessigsäureanilide, die im Anilidkern gegebenenfalls mit Chlor, C₁-C₄-Alkyl- oder Alkoxy- oder Sulfogruppen substituiert sein können, oder 6-Hydroxy-3-cyano- oder 6-Hydroxy-3-carbonamido-4-alkyl-2-pyridone, die in 1-Stellung durch gegebenenfalls substituiertes C₁-C₄-Alkyl, z.B. Methyl, Isopropyl, β-Hydroxyethyl, β-Aminoethyl oder γ-Isopropoxypropyl oder durch Phenyl substituiert sind, und in 4-Stellung eine C₁-C₄-Alkylgruppe, insbesondere Methyl, tragen können.

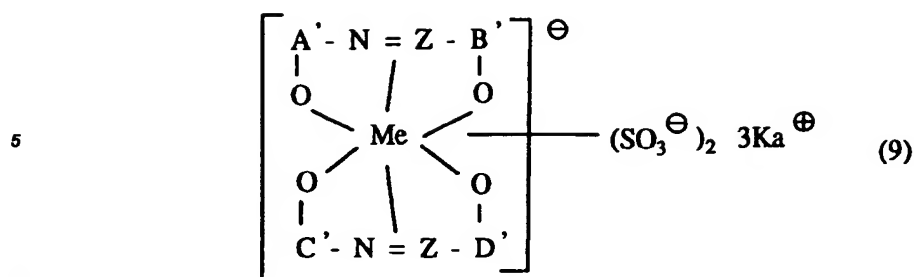
Beispiele solcher Kupplungskomponenten sind: 2-Naphthol, 1,3- oder 1,5-Dihydroxynaphthalin, 1-Naphthol, 1-Acetylamino-7-naphthol, 1-Propionylamino-7-naphthol, 1-Carbomethoxyamino-7-naphthol, 1-Carboethoxyamino-7-naphthol, 1-Carbopropoxyamino-7-naphthol, 6-Acetyl-2-naphthol, 2-Naphthol-3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-sulfosäure, 1-Naphthol-3-, -4- oder -5-sulfosäure, 1-Naphthol-3,6-disulfosäure, 1-Naphthol-4,8-disulfosäure, 1-Naphthol-3,8-disulfosäure, 2-Naphthol-3,6-disulfosäure, 4-Methyl-1-naphthol, 4-Methoxy-1-naphthol, 4-Acetyl-1-naphthol, 5,8-Dichlor-1-naphthol, 5-Chlor-1-naphthol, 2-Naphthylamin, 2-Naphthylamin-1-sulfosäure, 1-Naphthylamin-4- oder -5-sulfosäure, 2-Aminonaphthalin-6- oder -5-sulfosäure, 1-Phenyl-3-methylpyrazol-5-on, 1-Phenyl-5-pyrazolon-3-carbonsäureamid, 1-(2', 3'- oder 4'-Methylphenyl)-3-methylpyrazol-5-on, 1-(2',3'- oder 4'-Sulfophenyl)-3-methylpyrazol-5-on, 1-(2'-Chlor-5'-sulfophenyl)-3-methylpyrazol-5-on, 1-(2'- oder 4'-Methoxyphenyl)-3-methylpyrazol-5-on, 1-(2', 3'- oder 4'-Chlorphenyl)-3-methylpyrazol-5-on, 1-(2', 3'- oder 4'-Nitrophenyl)-3-methylpyrazol-5-on, 1-(2',5'- oder 3',4'-Dichlorphenyl)-3-methylpyrazol-5-on, 1-(2',5'-Dichlor-4'-sulfophenyl)-3-methylpyrazol-5-on, 1-(2', 3'- oder 4'-Sulfophenyl)-3-methyl-5-aminopyrazol, 1-(2'-Chlor-5'-sulfophenyl)-3-methyl-5-aminopyrazol, Acetoacetanilid, Acetoacetanilid-2-, -3- oder -4-sulfosäure, Acetoacet-o-anisidid, Acetoacet-o-tolidid, Acetoacet-o-chloranilid, Acetoacet-m-xylidid, Tetralol, 4-Methylphenol, 3-Dialkylaminophenol, besonders 3-Dimethylamino- und 3-Diethylaminophenol, 4-Butylphenol, 4-Amylphenol, insbesondere 4-t-Amylphenol, 2-Isopropyl-4-methylphenol, 2- oder 3-Acetylamino-4-methylphenol, 2-Methoxycarbonyl-amino-4-methylphenol, 2-Ethoxycarbonylamino-4-methylphenol und 3,4-Dimethylphenol, Resorcin, 1-Ethyl-3-cyano-4-methyl-6-hydroxypyridon, 1-Methyl-3-cyano-4-methyl-6-hydroxypyridon, 1-Phenyl-3-carbonamido-4-methyl-6-hydroxypyridon.

Vorzugsweise stellt B bzw. D ein 1- oder 2-Naphthol, gegebenenfalls substituiert mit einer Sulfogruppe, m-Phenylendiamin, Resorcin, p-Alkyl(C₁-C₄)-Phenol, 1-Phenyl-3-methyl-5-pyrazolon oder Acetessigsäureanilid dar, wobei die Phenylgruppe in den beiden letztgenannten Verbindungen durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Chlor oder Sulfo substituiert sein kann.

Sofern Z die -CH-Gruppe ist, stellt B bzw. D den Rest eines o-Hydroxyaldehyds dar, vorzugsweise einen o-Hydroxybenzaldehyd oder o-Hydroxynaphthaldehyd. Geeignete Aldehyde sind beispielsweise:

2-Hydroxy-1-naphthaldehyd, 1-Hydroxy-2-naphthaldehyd, 2-Hydroxy-benzaldehyd, 3- und 5-Methyl-2-hydroxybenzaldehyd, 3,5-Dimethyl-2-hydroxybenzaldehyd, 5-Butyl-2-hydroxybenzaldehyd, 5-Chlor- oder 5-Brom-2-hydroxybenzaldehyd, 3-Chlor-2-hydroxybenzaldehyd, 3,5-Dichlor-2-hydroxybenzaldehyd, 5-Sulfo-2-hydroxybenzaldehyd, 3-Methyl-5-chlor-2-hydroxybenzaldehyd, 5-(Phenylazo)-2-hydroxybenzaldehyd, 5-(2', 3'- oder 4'-Sulfophenylazo)-2-hydroxybenzaldehyd oder 5-(6'-Sulfonaphthyl-1-azo)-2-hydroxybenzaldehyd.

Wegen ihrer guten Kombinierbarkeit sind für das erfindungsgemässe Verfahren insbesondere solche waserlöslichen symmetrischen 1:2- Komplexe der Formel



geeignet, worin

Z Stickstoff oder eine CH-Gruppe,

A' und C' jeweils den Rest den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols bedeuten, der in 4- oder 5- Stellung eine Nitrogruppe trägt, oder den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols, der in 4-Stellung eine Nitrogruppe und in 6-Stellung eine Sulfogruppe trägt, oder den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols, der in 4-Stellung eine Sulfogruppe und in 6-Stellung eine Nitrogruppe trägt,

B' und D' jeweils den Rest einer der folgenden Kupplungskomponenten bedeuten, falls Z Stickstoff ist: p-C₁-C₄-Alkylphenol, Resorcin, m-Phenylendiamin, 1- oder 2-Naphthol, gegebenenfalls mit Sulfo substituiert, 1-Phenyl-3-methyl-5-pyrazolon oder Acetessigsäureanilid, wobei die Phenylgruppe in den beiden letztgenannten Verbindungen durch Chlor, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder Sulfo substituiert sein kann, oder, falls Z die CH-Gruppe bedeutet, den Rest eines o-Hydroxybenzaldehyds oder o-Hydroxynaphthaldehyds, die durch Phenylazo oder Sulfophenylazo substituiert sein können,

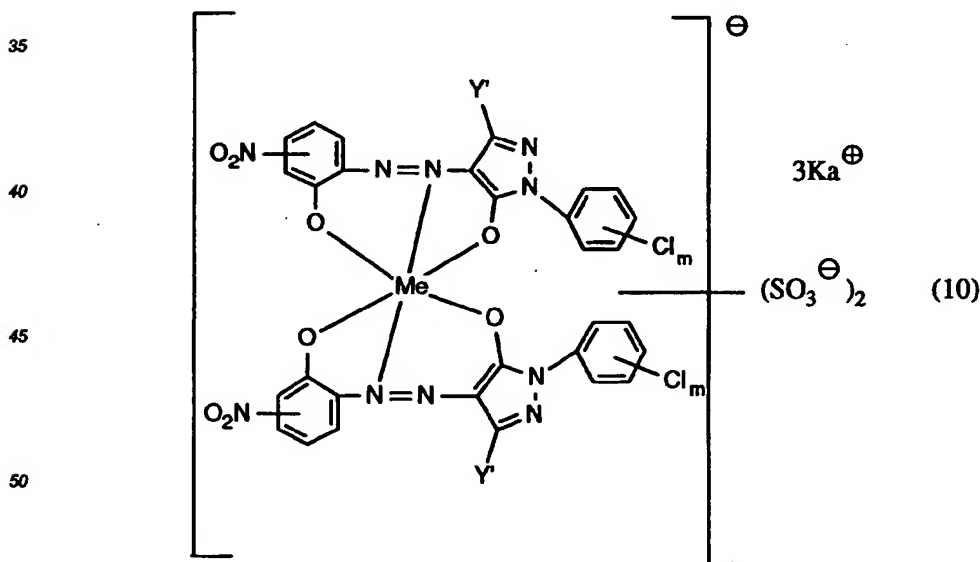
Me Kobalt oder Chrom und
Ka[⊕] ein Kation bedeutet.

Vorzugsweise setzt man im erfindungsgemässen Verfahren mindestens drei wasserlösliche Farbstoffe der Formel (8) ein.

Eine besonders bevorzugte Ausführungsform besteht darin, dass man eine Mischung von wasserlöslichen

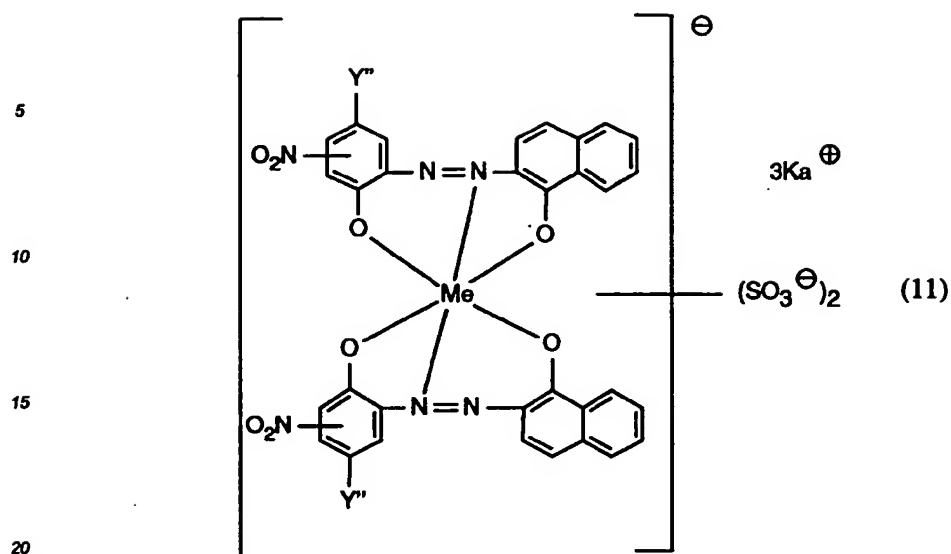
Farbstoffen verwendet, enthaltend

a) einen Farbstoff der Formel



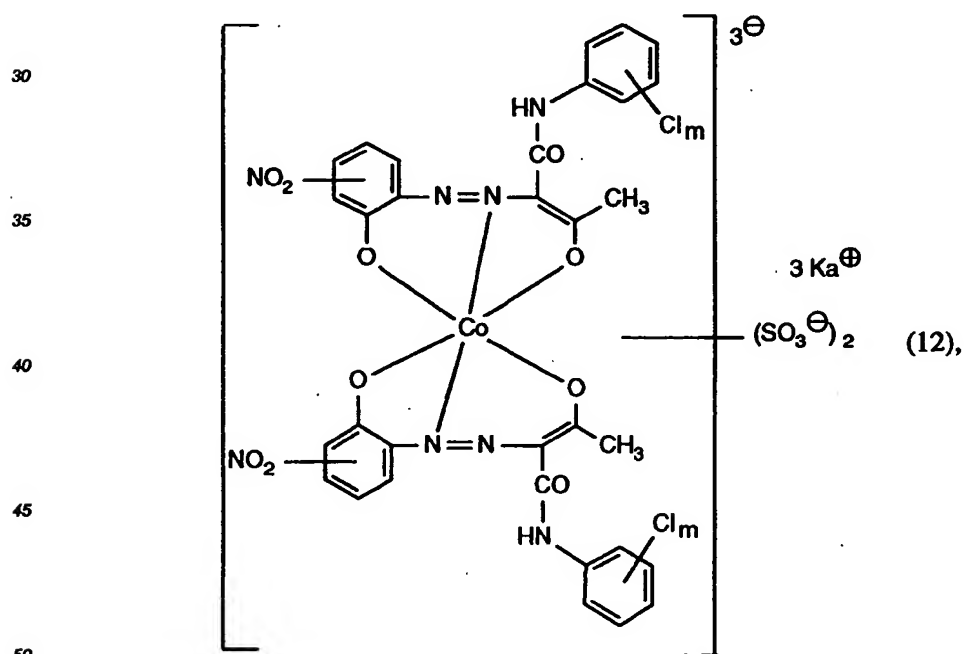
worin m eine ganze Zahl von 0 bis 2, Me Kobalt oder Chrom, Ka[⊕] ein Kation und Y' Methyl, -CONH₂ oder -CONHR₁ bedeutet, wobei R₁ C₁-C₄-Alkyl bedeutet,

b) einen Farbstoff der Formel



worin Y'' Wasserstoff, Chlor, Methyl oder Methoxy, Me Kobalt oder Chrom und Ka[⊕] ein Kation bedeutet, sowie

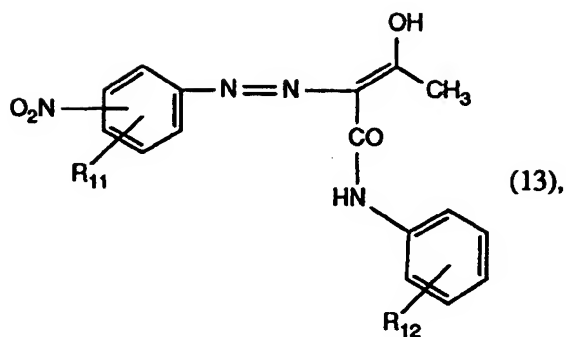
c) einen weiteren Farbstoff der oben angegebenen Formel (10) oder einen Farbstoff der Formel



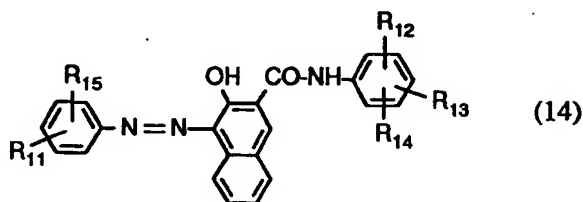
worin m eine ganze Zahl von 0 bis 2 und Ka[⊕] ein Kation bedeutet.

Als Pigmente verwendet man vorzugsweise mindestens zwei Pigmente, ausgewählt aus einer Gruppe von zum Trichromiefärben geeigneten Pigmenten, vor allem solche, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus

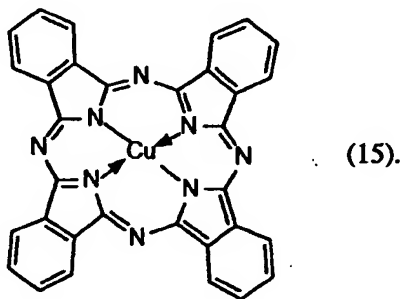
a) gelben Pigmenten der Formel



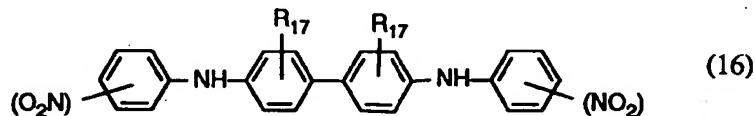
15 worin R_{11} und R_{12} unabhängig voneinander je Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy oder Halogen bedeuten,
b) roten Pigmenten der Formel



30 worin R_{11} , R_{12} , R_{13} und R_{14} unabhängig voneinander je Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy oder Halogen und R_{15} einen Rest der Formel $-SO_2-N(R_{16})_2$ bedeuten, wobei R_{16} gegebenenfalls substituiertes C_1 - C_4 -Alkyl ist, und
c) dem blauen Pigment der Formel

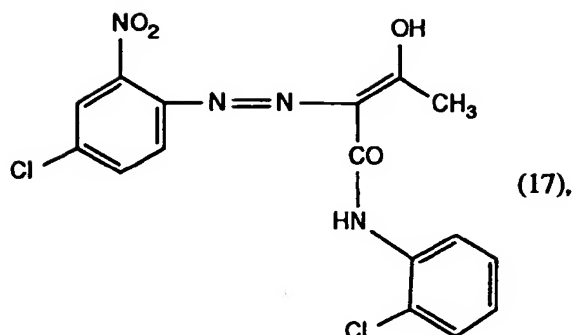


45 Ausserdem setzt man bevorzugt ein braunes Pigment der Formel

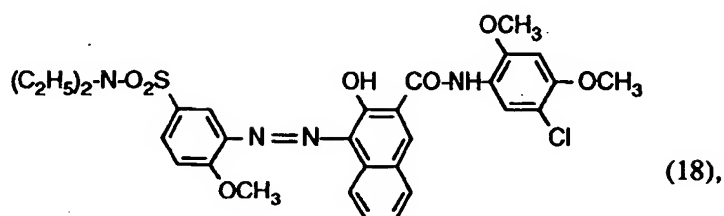


55 ein.

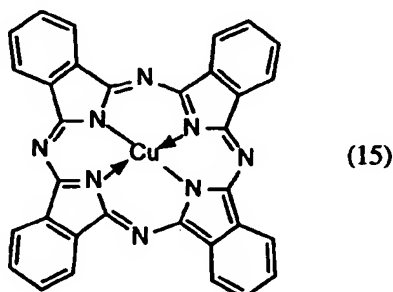
Ganz besonders bevorzugt verwendet man das gelbe Pigment der Formel



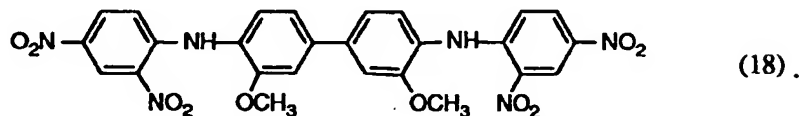
15 das rote Pigment der Formel



das blaue Pigment der Formel



40 oder das braune Pigment der Formel



Die erfindungsgemäss verwendeten wasserlöslichen Farbstoffe sind anionischer Natur und werden vorteilhaft in Form ihrer Salze, insbesondere Alkalisalze oder Ammoniumsalze, eingesetzt. Als Alkalisalze kommen vor allem die Lithium-, Kalium- oder Natriumsalze in Betracht und unter Ammoniumsalzen sind auch Salze organischer Amine zu verstehen, z.B. solcher, die mit C₁-C₈-Alkyl- oder Hydroxy-C₁-C₈-alkylgruppen substituiert sind.

Die im erfindungsgemässen Verfahren verwendeten Farbstoffe sind bekannt oder können auf an sich bekannte Art und Weise hergestellt werden.

Die Mengen, in denen die erfindungsgemäss verwendeten Farbstoffe in den Färbebädern eingesetzt werden, können je nach der gewünschten Farbtiefe in weiten Grenzen schwanken. Im allgemeinen sind Farbstoffmengen von 0,1 bis 10, vorzugsweise 0,5 bis 4 Gew. %, bezogen auf das Gewicht des zu färbenden Leders, vorteilhaft.

Neben Wasser und den Farbstoffen kann die Färbeflotte noch weitere Zusätze enthalten, z.B. Säuren, Basen oder Salze zur Einstellung des gewünschten pH-Wertes, sowie Hilfsmittel, wie z.B. Netzmittel, Fettungsmittel, farbvertiefende Hilfsmittel, Egalisiermittel, die Penetration beschleunigende Mittel und/oder Antischaummittel.

5 Die erfindungsgemäss verwendeten Pigmente werden als übliche Handelsformen, d.h. in feingemahlener Form zusammen mit Dispergiermitteln, eingesetzt. Vorzugsweise ist die Teilchengrösse kleiner als 0,5 µm, insbesondere kleiner als 0,1 µm. Als Dispergiermittel kommen vor allem anionische Verbindungen, wie z.B. Ligninsulfonate oder Kondensationsprodukte aromatischer Sulfonsäuren mit Formaldehyd in Betracht.

10 In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens wird vor der Zugabe der Pigmente das Leder in wässriger Flotte mit einem kationischen Hilfsmittel behandelt, beispielsweise bei 20 bis 60°C und einem pH-Wert zwischen 2,5 und 4,5 während 10 bis 50 Minuten. Als geeignete kationische Hilfsmittel kommen z.B. kationische Lederfettungs- oder Gerbmittel in Frage. Geeignet sind z.B. polyquaternäre Amin-Ethylenoxid-Addukte, kationische Zubereitungen auf Basis chlorierter Kohlenwasserstoffe und n-Alkyl-derivaten, chromhaltige Phenolsulfosäure-Kondensate, kationische Zubereitungen aus ethoxylierten Fettaminen und Fettalkoholen sowie Amin-Dicyandiamid-Kondensationsprodukte. Diese Hilfsmittel werden vorzugsweise in Mengen von 1 bis 6 Gew. %, vor allem 2 bis 4 Gew. %, bezogen auf das Gewicht des Leders, eingesetzt.

Bevorzugte kationische Hilfsmittel sind kationische chromhaltige Phenolsulfosäure-Kondensate

20 Das Färben mit den wasserlöslichen Farbstoffen und den Pigmenten erfolgt vorzugsweise nach dem Ausziehverfahren, z.B. bei einem Flottenverhältnis von 1:1,5 bis 1:20, vorzugsweise 1:2 bis 1:10, und bei Temperaturen von 20 bis 100° C, vorzugsweise 30 bis 60° C. Falls erwünscht oder erforderlich, kann das Leder einer Vorbehandlung unterworfen werden, beispielsweise einer Neutralisation oder Walke.

Die Färbedauer schwankt je nach Art des Leders und der gewünschten Farbtiefe, liegt im allgemeinen jedoch zwischen 30 und 180 Minuten.

25 Vorzugsweise färbt man zunächst mit den wasserlöslichen Farbstoffen unter den für solche Farbstoffe üblichen Färbbedingungen, z.B. bei einem pH-Wert von mehr als 7. Anschliessend lässt man die Färbeflotte ablaufen, gibt frisches Wasser, gegebenenfalls Mittel zur Einstellung des gewünschten pH-Wertes und ein kationisches Hilfsmittel sowie danach die Pigmente zu und färbt dann weiter nach dem Ausziehverfahren.

Vorzugsweise erfolgt das Färben im Fass.

Nach der Färbung wird das Leder auf übliche Weise fertiggestellt.

30 Man erhält nach dem erfindungsgemässen Verfahren Lederfärbungen in brillanten Farbtönen und mit guten Echtheiten, wie z.B. Licht- und Nassechtheiten.

Für den Einsatz zum Färben werden die einzelnen Farbstoffe miteinander vermischt. Die Farbstoffe können dabei einzeln als Stammlösungen für das Färbeverfahren vorbereitet oder zusammen in eine einzige Stammlösung formuliert werden.

35 Die nachfolgenden Beispiele veranschaulichen die Erfindung, ohne sie darauf zu beschränken. Teile bedeuten Gewichtsteile und Prozente Gewichtsprozente. Die Farbstoffe werden in handelsüblicher Pulver- oder Flüssigform eingesetzt.

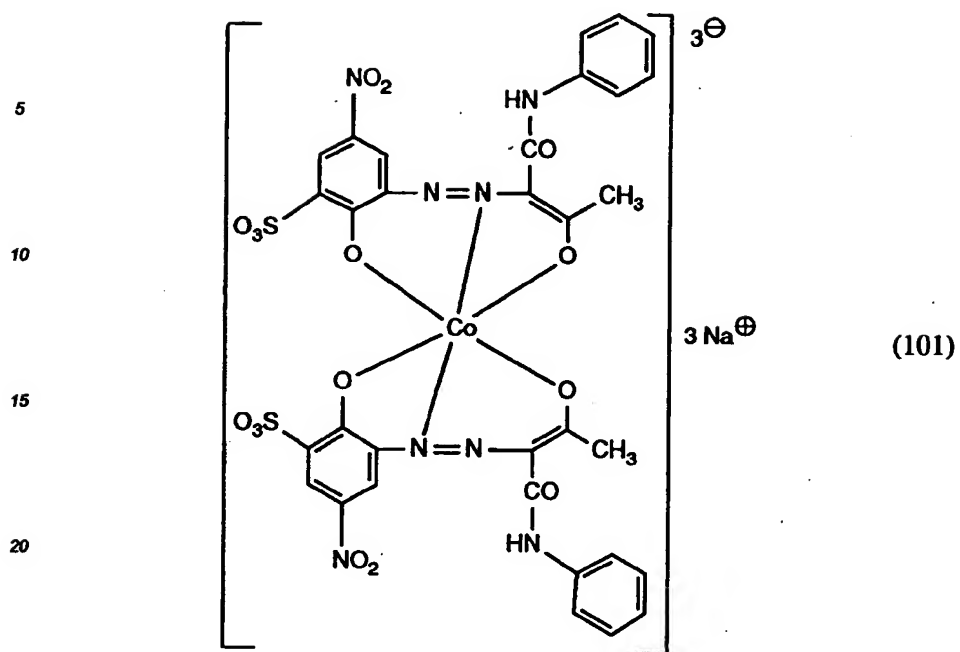
Beispiel 1:

40 100 Teile Leder (Crust) (Trockengewicht) werden bei 50°C in einer Lösung von 600 Teilen Wasser, 1 Teil 24 %igem Ammoniak und 2 Teilen Fettsäureamidkondensationsprodukt während 40 Minuten broschiert.

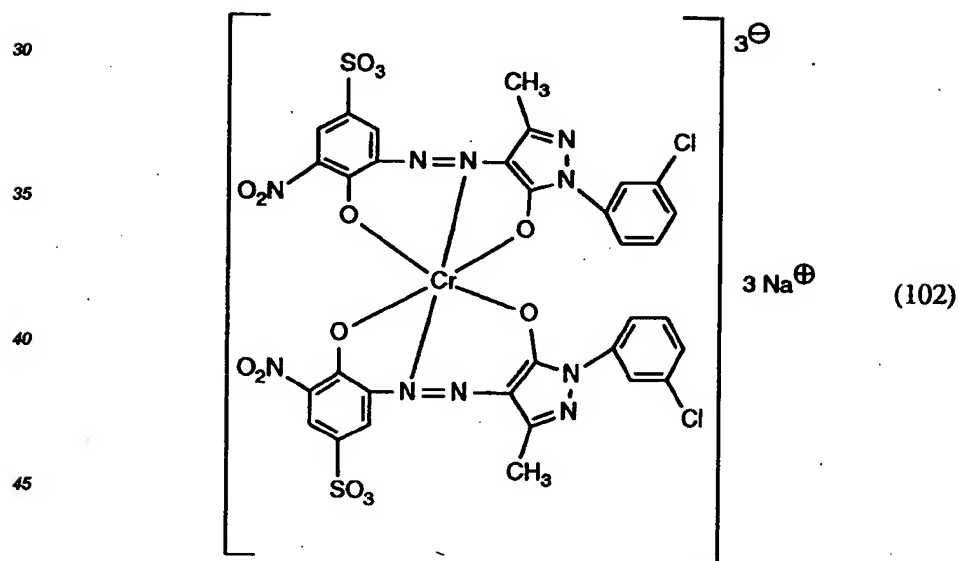
Nach diesen vorbereitenden Operationen wird das Leder in einer Flotte aus 200 Teilen Wasser, 2 Teilen Natriumsalzen aromatischer Sulfon- und aliphatischer Dicarbonsäuren und 2 Teilen Natrium Salz der
45 Dinaphthylmethandisulfosäure 20 Minuten bei 20°C behandelt. Dann gibt man 3 Teilen Ammoniak 24%ig zu und setzt die Behandlung noch weitere 5 Minuten fort. Man fügt danach 1 Teil einer Zubereitung aus ethoxylierten Fettaminen und Fettalkoholen, 1 Teil des gelben Farbstoffes der Formel

50

55

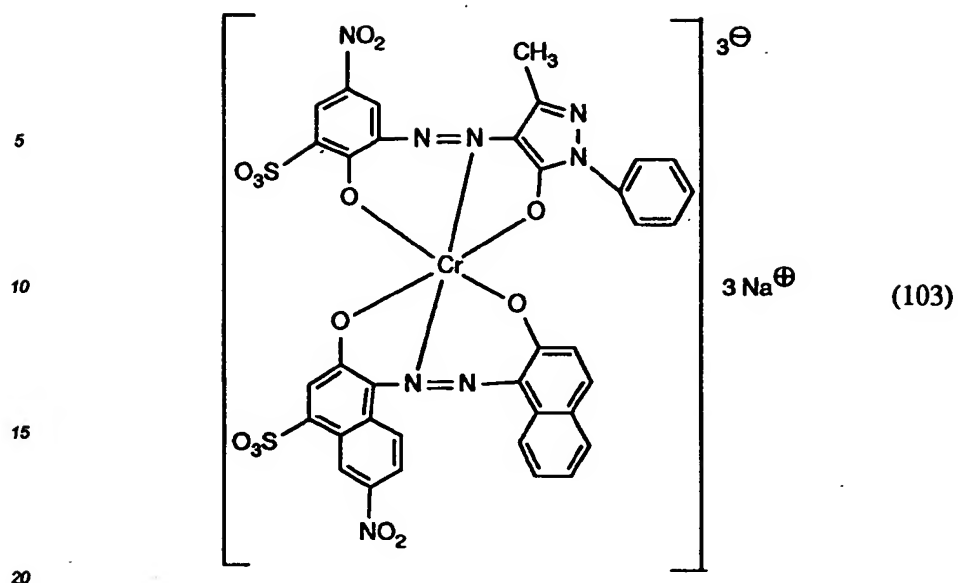


3,6 Teile des roten Farbstoffes der Formel



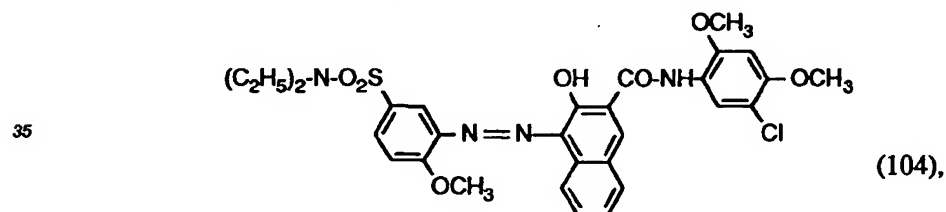
50 und 0,8 Teile des braunen Farbstoffes der Formel

55

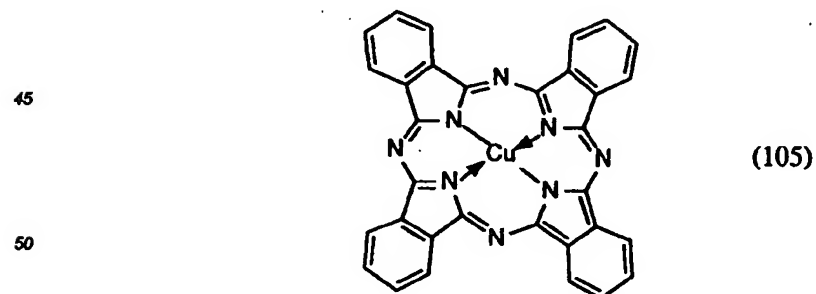


zu und färbt während 60 Minuten. Anschliessend setzt man 400 Teile Wasser von 60°C zu und färbt weitere 5 Minuten, dann fügt man 6 Teile eines Fettungsmittels und nach 20 Minuten 4 Teile eines natürlichen Gerbstoffes zu und nach einer Behandlungszeit von 35 Minuten 2 Teile 85 %ige Ameisensäure, nach weiteren 20 Minuten noch 3 Teile 85 %ige Ameisensäure und nach weiteren 20 Minuten noch 2 Teile 85 %ige Ameisensäure, so dass ein pH-Wert von ca. 3,7 erreicht ist. Man behandelt weitere 20 Minuten und lässt dann die Flotte ablaufen.

Dann gibt man zu dem Leder 600 Teile Wasser und 2 Teile eines chromsalzhaltigen Phenolsulfosäure-Kondensates und behandelt 20 Minuten bei 50°C. Danach setzt man 1,5 Teile des roten Pigmentes der Formel

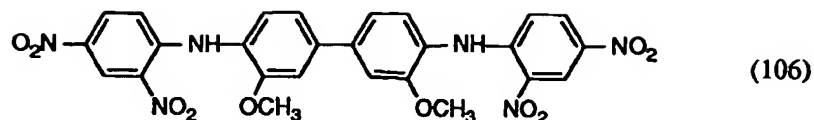


40 0,2 Teile des blauen Pigmentes der Formel



und 0,55 Teile des braunen Pigmentes der Formel

55

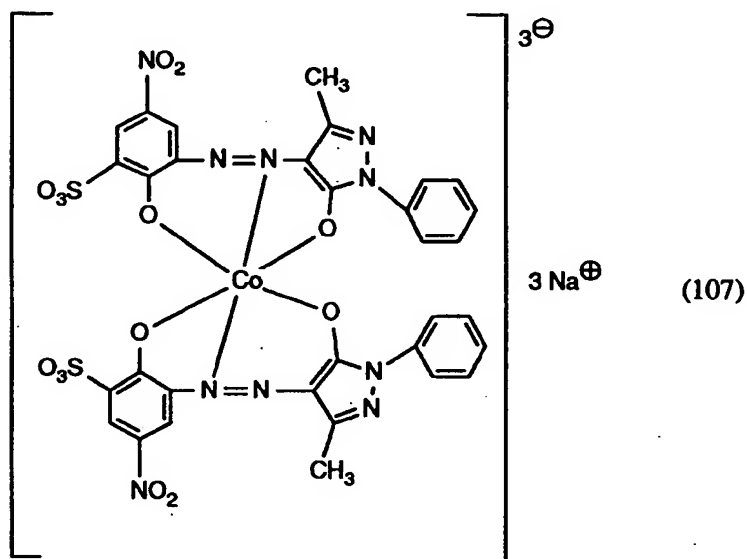


zu und färbt weitere 20 Minuten bei dieser Temperatur. Durch Zusatz von ca. 0,5 Teilen 85 %iger Ameisensäure zur Einstellung eines pH-Wertes von 3,5 und Behandeln für weitere 20 Minuten wird die Färbung beendet. Anschließend wird das Leder wie üblich fertiggestellt.

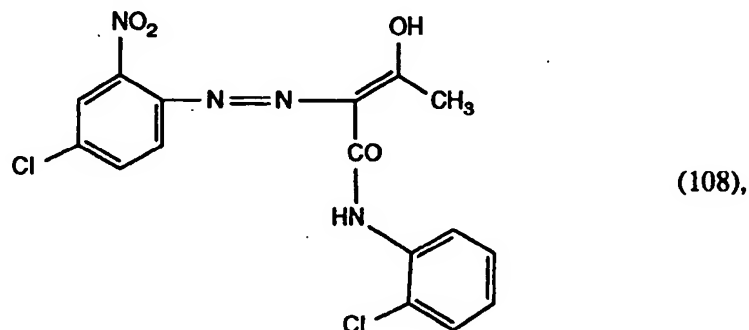
Man erhält egal rotbraun gefärbtes Leder, bei dem die Narbenfehler gut abgedeckt sind. Die Färbungen zeichnen sich durch verbesserte Lichtechtheit aus gegenüber analog gefärbtem Leder ohne Verwendung von Pigmenten.

Beispiel 2:

Arbeitet man wie im Beispiel 1 beschrieben, verwendet jedoch anstelle der dort eingesetzten Mischung der wasserlöslichen Farbstoffe eine Mischung, bestehend aus 4,2 Teilen des braunen Farbstoffes der Formel



0,5 Teilen des im Beispiel 1 verwendeten braunen Farbstoffes der Formel (103) und 0,1 Teilen des im Beispiel 1 verwendeten roten Farbstoffes der Formel (102), sowie anstelle der dort eingesetzten Mischung der Pigmente eine Mischung, bestehend aus 1 Teil des gelben Pigmentes der Formel



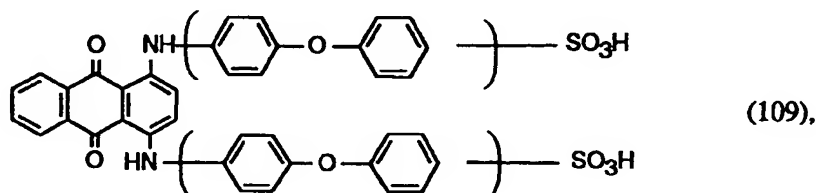
0,45 Teilen des im Beispiel 1 verwendeten braunen Pigmentes der Formel (106), 0,3 Teilen des im Beispiel 1

verwendeten roten Pigmentes der Formel (104), und 0,03 Teilen des im Beispiel 1 verwendeten blauen Pigmentes der Formel (105), so erhält man egal braun gefärbtes Leder, bei dem die Narbenfehler gut abgedeckt sind. Die Färbungen zeichnen sich durch verbesserte Lichtechtheit aus gegenüber analog gefärbtem Leder ohne Verwendung von Pigmenten.

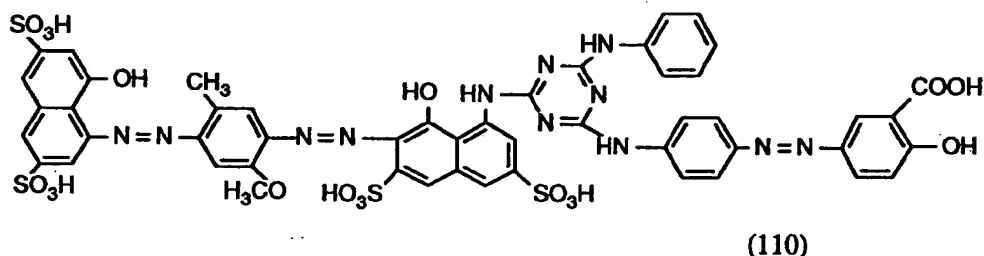
Beispiel 3:

100 Teile Möbelleider (wet white, 0,7 mm, gefalzt) werden in 100 Teilen Wasser und 4 Teilen eines Nachgerbmittels (Gemisch aus chromsalzhaltigem Phenolsulfosäure-Kondensat und Natriumsalz von Polymethacrylsäure) bei 45°C während 20 Minuten nachgegerbt. Dann gibt man 0,5 Teile 24%igen Ammoniak zu und behandelt weitere 5 Minuten.

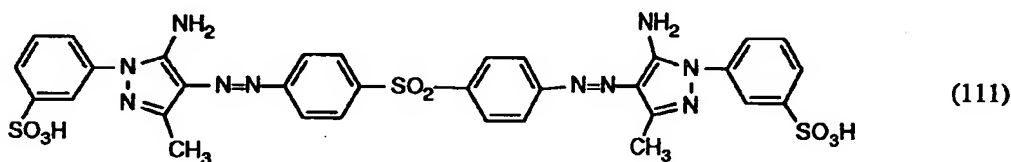
Danach setzt man der Flotte 1 Teil einer Zubereitung aus ethoxylierten Fettaminen und Fettalkoholen, 0,8 Teile des grünen Farbstoffes der Formel



0,54 Teile des grünen Farbstoffes der Formel



und 0,54 Teile des gelben Farbstoffes der Formel



zu und färbt während 40 Minuten. Anschliessend fügt man 17 Teile eines Fettungsmittelgemisches zu und behandelt weitere 90 Minuten. Dann gibt man 1 Teil 85 %ige Ameisensäure zu und noch zweimal nach jeweils weiteren 20 Minuten noch je 1 Teil 85 %ige Ameisensäure, so dass ein pH-Wert von ca. 3,5 erreicht ist. Man behandelt über Nacht und lässt dann die Flotte ablaufen.

Dann gibt man zu dem Leder 200 Teile Wasser von 45°C und 0,5 Teile 85 %ige Ameisensäure und nach 10 Minuten 1 Teil eines Oberflächenfettungsmittels sowie 1 Teil eines polyquaternären Amin-Ethylenoxid-Adduktes und behandelt weitere 20 Minuten bei 45°C. Danach setzt man 1,5 Teile des im Beispiel 1 verwendeten blauen Pigmentes der Formel (105), 0,3 Teile des im Beispiel 1 verwendeten braunen Pigmentes der Formel (106) und 0,4 Teile des im Beispiel 2 verwendeten gelben Pigmentes der Formel (108) und nach 20 minütigem Behandeln 0,5 Teile 85 %ige Ameisensäure zu. Nach weiteren 20 Minuten lässt man die Flotte ablaufen, gibt dann 200 Teile Wasser und die oben eingesetzten beiden grünen und den gelben Farbstoff in jeweils der Hälfte der dort eingesetzten Menge zu und färbt weitere 20 Minuten bei dieser Temperatur. Durch Zusatz von 0,8

Teilen 85 %iger Ameisensäure und Behandeln für weitere 20 Minuten wird die Färbung beendet.

Man lässt die Flotte ablaufen, gibt dann zu dem Leder 150 Teile Wasser von 25°C, 0,3 Teile 85 %ige Ameisensäure und 0,5 Teile eines polyquaternären Amin-Ethylenoxid-Adduktes und behandelt weitere 15 Minuten.

Durch Zusatz von 0,8 Teilen 85 %iger Ameisensäure und Behandeln für weitere 30 Minuten wird die Färbung beendet. Anschliessend wird das Leder wie üblich fertiggestellt.

Man erhält egal grün gefärbtes Leder, bei dem die Narbenfehler gut abgedeckt sind. Die Färbungen zeichnen sich durch verbesserte Lichtechtheit aus gegenüber analog gefärbtem Leder ohne Verwendung von Pigmenten.

10 Beispiel 4:

100 Teile Möbelleder (wet blue, Falzstärke 1,1 mm) werden auf übliche Weise nachgegerbt, vorgefettet und neutralisiert (pH 6,6). Anschliessend folgt eine 15 Minuten dauernde Waschoperation in 300 Teilen Wasser bei Raumtemperatur.

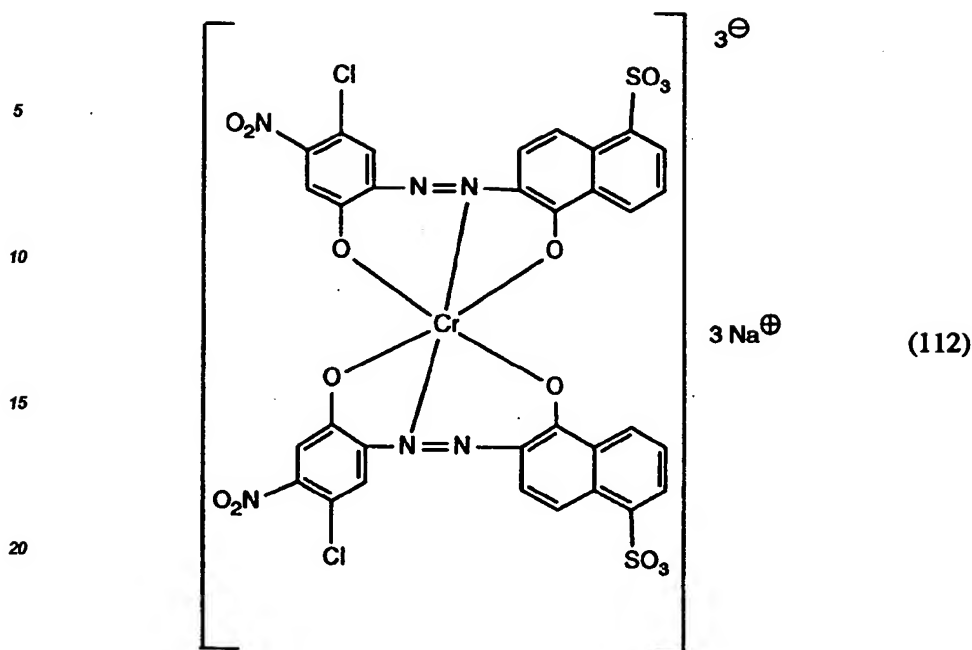
Das derart behandelte Leder wird nun in einer frisch angesetzten Flotte aus 100 Teilen Wasser von 30°C und 4 Teilen eines Nachgerbmittels (Proteinhaltiges Formaldehyd-Kondensationsprodukt phenolischer Sulfosäuren) 20 Minuten behandelt. Dann gibt man 1 Teil 24 %igen Ammoniak und nach 5 Minuten 1 Teil einer Zubereitung aus ethoxylierten Fettaminen und Fettalkoholen zu und setzt die Behandlung noch weitere 10 Minuten fort. Man fügt danach 1,05 Teile des im Beispiel 1 eingesetzten roten Farbstoffes der Formel (102), 2,1 Teile des im Beispiel 1 eingesetzten braunen Farbstoffes der Formel (103) und 0,3 des im Beispiel 2 eingesetzten braunen Farbstoffes der Formel (107) zu und färbt während 60 Minuten. Dann fügt man 100 Teile Wasser von 60°C zu und nach 10 Minuten 10 Teile eines Fettungsmittelgemisches zu und behandelt weitere 45 Minuten. Anschliessend setzt man 1 Teil 85 %ige Ameisensäure zu und noch zweimal nach jeweils weiteren 10 Minuten noch je 1,5 Teile 85 %ige Ameisensäure, so dass ein pH-Wert von ca. 3,6 erreicht ist. Man behandelt 30 Minuten und lässt dann die Flotte ablaufen.

Dann gibt man zu dem Leder 200 Teile Wasser und 2 Teile eines chromsalzhaltigen Phenolsulfosäure-Kondensates und behandelt 15 Minuten bei 50°C. Nach Zufügen von 1 Teil eines Oberflächenfettungsmittels und 15 minütiger Behandlung bei pH 3,6 setzt man 2 Teile des im Beispiel 1 verwendeten braunen Pigmentes der Formel (106) und 0,1 Teile des im Beispiel 1 verwendeten blauen Pigmentes der Formel (105) zu und färbt weitere 15 Minuten bei dieser Temperatur. Durch Zusatz von ca. 0,25 Teilen 85 %iger Ameisensäure zur Einstellung eines pH-Wertes von 3,4 und Behandeln für weitere 20 Minuten wird die Färbung beendet. Anschliessend wird das Leder wie üblich fertiggestellt.

Man erhält egal rotbraun gefärbtes Leder, bei dem die Narbenfehler gut abgedeckt sind. Die Färbungen zeichnen sich durch verbesserte Lichtechtheit aus gegenüber analog gefärbtem Leder ohne Verwendung von Pigmenten.

Beispiel 5:

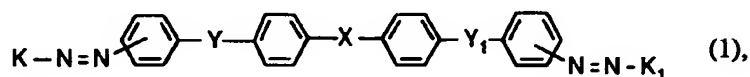
Arbeitet man wie im Beispiel 1 beschrieben, verwendet jedoch anstelle der dort eingesetzten Mischung der wasserlöslichen Farbstoffe eine Mischung, bestehend aus 1,92 Teilen des im Beispiel 1 verwendeten gelben Farbstoffes der Formel (101), 2,0 Teilen des im Beispiel 1 verwendeten roten Farbstoffes der Formel (102) und 2,0 Teilen des blauen Farbstoffes der Formel



sowie die dort eingesetzte Mischung der Pigmente, so erhält man ebenfalls egal rotbraun gefärbtes Leder, bei dem die Narbenfehler gut abgedeckt sind. Die Färbungen zeichnen sich durch verbesserte Lichtechtheit aus gegenüber analog gefärbtem Leder ohne Verwendung von Pigmenten.

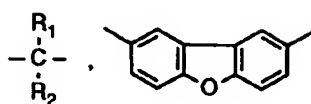
Patentansprüche

1. Verfahren zum Färben von Leder mit Farbstoffmischungen, dadurch gekennzeichnet, dass man das Leder mit mindestens zwei wasserlöslichen Farbstoffen und mit mindestens zwei in Wasser praktisch unlöslichen Pigmenten färbt, wobei man die Farbstoffe und Pigmente so auswählt, dass die Mischung der Farbstoffe und die Mischung der Pigmente die gleiche Nuance auf dem Leder ergeben.
2. Verfahren gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man mindestens zwei wasserlösliche Farbstoffe verwendet, ausgewählt aus einer Gruppe von zum Trichromiefärben geeigneten wasserlöslichen Farbstoffen.
3. Verfahren gemäss Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass man mindestens zwei metallfreie Farbstoffe mit jeweils zwei Sulfo- oder Carboxygruppen und einem Molekulargewicht zwischen 790 und 1100 einsetzt.
4. Verfahren gemäss Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass man mindestens zwei Farbstoffe verwendet, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus
 - a) einem gelben Farbstoff der Formel



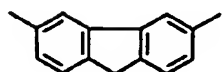
worin

Y und Y₁ unabhängig voneinander je -SO₂O-, -COO-, -CONH- oder -SO₂NH-, X -C₁-C₄-Alkyl-, -CH=CH-, -O-, -S-, -SO₂-, -NH-,



5

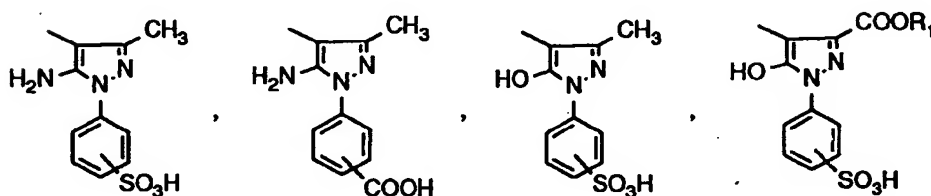
oder



10

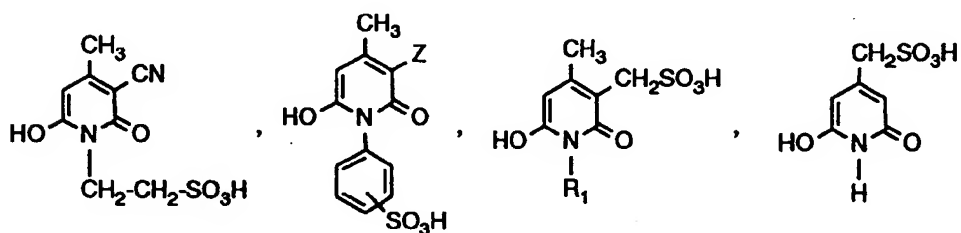
wobei R_1 und R_2 unabhängig voneinander je C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten, und K und K_1 unabhängig voneinander je eine Kupplungskomponente der Formel

15



20

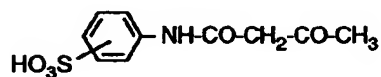
25



30

oder

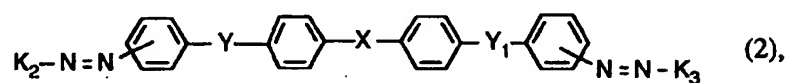
35



40

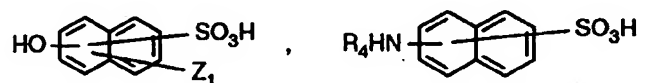
bedeuten, worin Z CN, COOH, COONH₂ oder COOR₁ bedeutet, b) einem roten Farbstoff der Formel

45

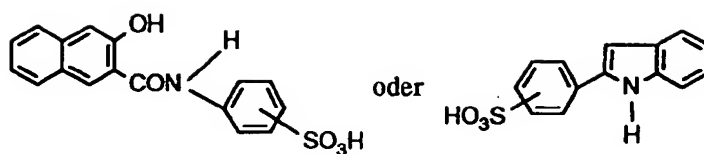


worin K_2 und K_3 unabhängig voneinander je eine Kupplungskomponente der Formel

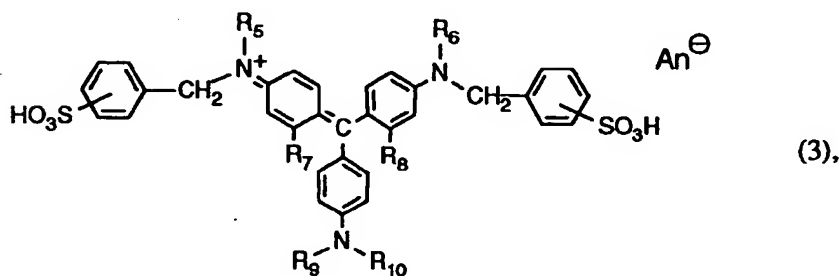
50



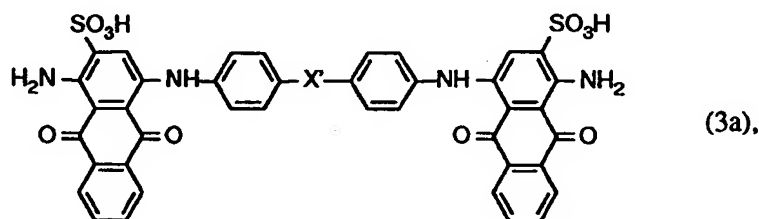
55



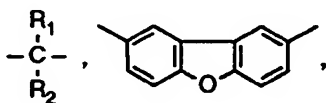
bedeuten, worin Z_1 Wasserstoff, OH oder NHR_3 ist, wobei R_3 Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, Cyan- C_2 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkylcarbonyl, Aminocarbonyl, Phenylcarbonyl oder Phenyl bedeutet, wobei die Phenylgruppe in den beiden letztgenannten Resten durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiert sein kann, und R_4 Wasserstoff oder Phenyl bedeutet, und
c) einem blauen Farbstoff der Formel



worin R_5 , R_6 , R_7 , R_8 und R_9 unabhängig voneinander je Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl sind, R_{10} Wasserstoff, Phenyl oder durch C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy substituiertes Phenyl und An^\ominus ein farbloses Anion bedeutet, oder der Formel



worin X' - C_1 - C_4 -Alkyl-, - $CH=CH$ -, -O-, -S-, - SO_2 -, -NH-,



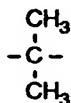
-NH-CO-, -NH-SO₂- oder -NH-CO-NH- ist, wobei R_1 und R_2 unabhängig voneinander je C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten.

5. Verfahren gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass man zum Trichromiefärben eine Mischung von wasserlöslichen Farbstoffen verwendet, enthaltend einen gelben Farbstoff der Formel (1), einen ro-

ten Farbstoff der Formel (2) und einen blauen Farbstoff der Formel (3) oder (3a).

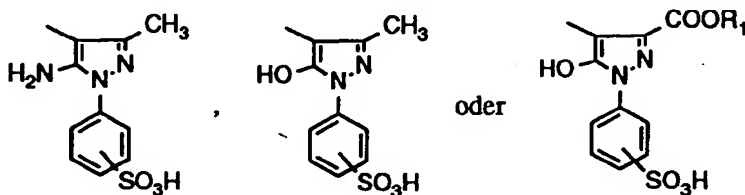
6. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass man einen gelben Farbstoff der Formel (1) verwendet, worin Y und Y₁ je -SO₂O- bedeuten.

7. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass man einen gelben Farbstoff der Formel (1) verwendet, worin X



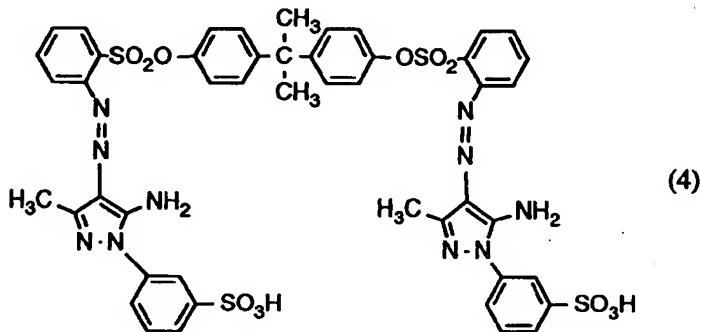
bedeutet.

8. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass man einen gelben Farbstoff der Formel (1) verwendet, worin K und K₁ je eine Kupplungskomponente der Formel



bedeuten.

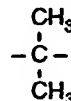
9. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass man den gelben Farbstoff der Formel



verwendet.

10. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass man einen roten Farbstoff der Formel (2) verwendet, worin Y und Y₁ je -SO₂O- bedeuten.

11. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass man einen roten Farbstoff der Formel (2) verwendet, worin X



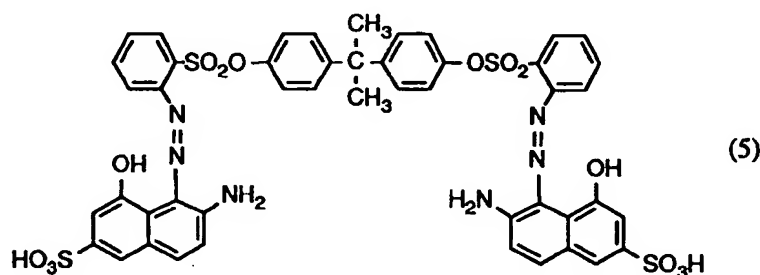
bedeutet.

12. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass man einen roten Farbstoff der Formel (2) verwendet, worin K_2 und K_3 je eine Kupplungskomponente der Formel



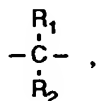
bedeuten, worin Z_1 Wasserstoff, OH oder NHR_3 ist, wobei R_3 Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, Cyan- C_2 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkylcarbonyl, Aminocarbonyl, Phenylcarbonyl oder Phenyl bedeutet, wobei die Phenylgruppe in den beiden letztgenannten Resten durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiert sein kann.

13. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass man den roten Farbstoff der Formel



verwendet.

14. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass man einen blauen Farbstoff der Formel (3) verwendet, worin R_6 , R_8 , R_7 , R_8 und R_9 unabhängig voneinander je Wasserstoff oder C_1 - C_2 -Alkyl und R_{10} Wasserstoff, Phenyl oder durch C_1 - C_2 -Alkyl oder C_1 - C_2 -Alkoxy substituiertes Phenyl bedeutet, oder der Formel (3a), worin X' $-C_1$ - C_4 -Alkylen-, $-CH=CH-$,



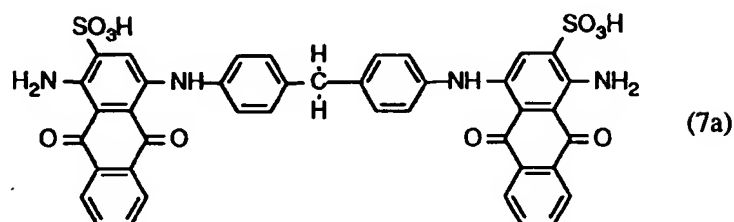
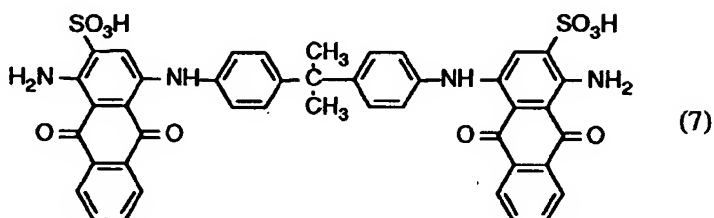
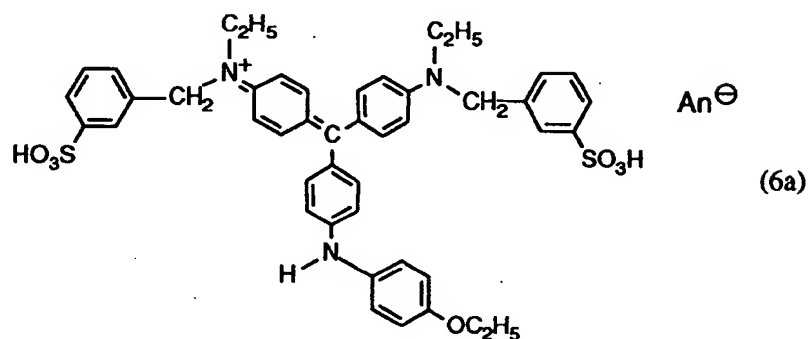
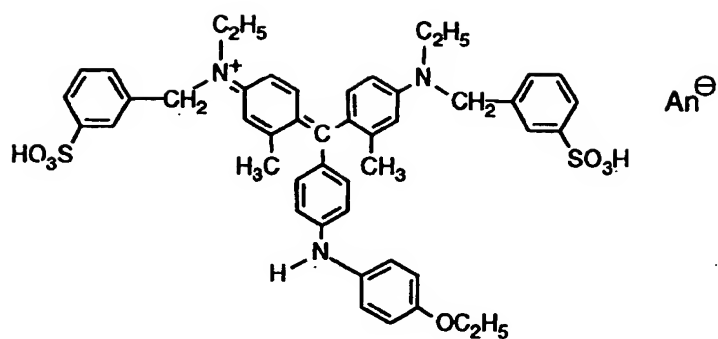
$-NH-CO-$ oder $-NH-CO-NH-$ ist, wobei R_1 und R_2 unabhängig voneinander je C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten.

15. Verfahren gemäss Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass man einen blauen Farbstoff der Formel (3) verwendet, worin R_6 und R_8 unabhängig voneinander je C_1 - C_2 -Alkyl, R_7 und R_9 unabhängig voneinander je Wasserstoff oder C_1 - C_2 -Alkyl, R_{10} Wasserstoff und R_{10} Phenyl oder durch C_1 - C_2 -Alkyl oder C_1 - C_2 -Alkoxy substituiertes Phenyl bedeutet, oder einen blauen Farbstoff der Formel (3a), worin X' $-C_1$ - C_4 -Alkylen- oder



ist, wobei R_1 und R_2 unabhängig voneinander je C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten.

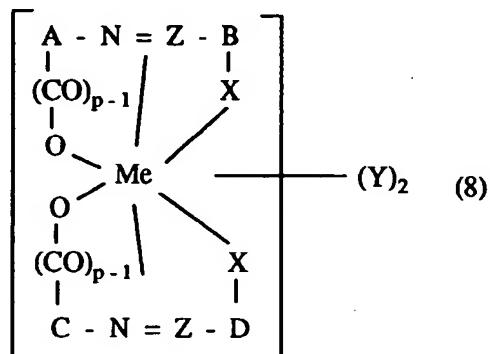
16. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass man den blauen Farbstoff der Formel



17. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass man zum Trichromiefärben eine Farbstoffmischung, enthaltend den gelben Farbstoff der Formel (4), den roten Farb-

stoff der Formel (5) und den blauen Farbstoff der Formel (6), (6a), (7) oder (7a), verwendet.

18. Verfahren gemäss Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass man als wasserlösliche Farbstoffe symmetrische 1:2-Komplexe der Formel



verwendet, worin

- Z Stickstoff oder eine CH-Gruppe,
 A und C identische Reste der Benzol- oder Naphthalinreihe, welche in o-Stellung zur Azo oder Azomethingruppe eine Hydroxy- oder Carboxygruppe enthalten,
 B und D identische Reste einer Kupplungskomponente, wenn Z Stickstoff ist, wobei die Kupplungskomponente in o- oder α-Stellung zur Azogruppe die Gruppe X enthält, oder identische Reste eines o-Hydroxyaldehyds, wenn Z die CH-Gruppe darstellt,
 X Sauerstoff oder eine Gruppe -NQ-, worin Q Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeutet,
 Me Chrom oder Kobalt,
 Y die SO₃H-Gruppe und
 p 1 oder 2 bedeutet,
 und worin die Farbstoffe

- a) keine oder nur eine geringe Neigung zur Aggregation in elektrolythaltiger, wässriger Lösung zeigen und
 b) auf Standard-Chromleder eine Eindringtiefe zwischen 20 und 200 µm aufweisen, wobei die Unterschiede in der Eindringtiefe der einzelnen Farbstoffe des Gemisches innerhalb von 50 µm liegen.

19. Verfahren gemäss Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass man Farbstoffe der Formel (8) verwendet, worin X Sauerstoff ist.
20. Verfahren gemäss Anspruch 18 oder 19, dadurch gekennzeichnet, dass man Farbstoffe der Formel (8) verwendet, worin p gleich 1 ist.
21. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 18 bis 20, dadurch gekennzeichnet, dass man Farbstoffe der Formel (8) verwendet, worin A und C jeweils den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols bedeuten, welcher gegebenenfalls ein- oder mehrmals durch gleiche oder verschiedene Substituenten aus der Reihe nitro, Sulfo, Chlor, Methyl oder Methoxy substituiert ist.
22. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 18 bis 21, dadurch gekennzeichnet, dass man Farbstoffe der Formel (8) verwendet, worin A und C jeweils den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols bedeuten, der in 4- oder 5-Stellung eine Nitrogruppe trägt, oder den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols, der in 4-Stellung eine Nitrogruppe und in 6-Stellung eine Sulfogruppe trägt, oder den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols, der in 4-Stellung eine Sulfogruppe und in 6-Stellung eine Nitrogruppe trägt.
23. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 18 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass man Farbstoffe der Formel (8) verwendet, worin B und D jeweils den Rest einer der folgenden Kupplungskomponenten bedeuten:
 gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy, Amino oder Acylamino substituiertes in o-Stellung kuppelndes Phenol,

Resorcin,

m-Phenylendiamin, das gegebenenfalls in 4-Stellung durch Sulfo, Chlor, Methyl oder Methoxy substituiert ist,

Naphthole, die gegebenenfalls mit C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy, Chlor, Amino, Acylamino oder Sulfo substituiert sind,

5-Pyrazolone oder 5-Aminopyrazole, die in 1-Stellung einen gegebenenfalls mit Chlor, Nitro, C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkoxy- oder Sulfogruppen substituierten Phenyl- oder Naphthylrest besitzen und in 3-Stellung eine C₁-C₄-Alkylgruppe, insbesondere eine Methylgruppe, aufweisen,

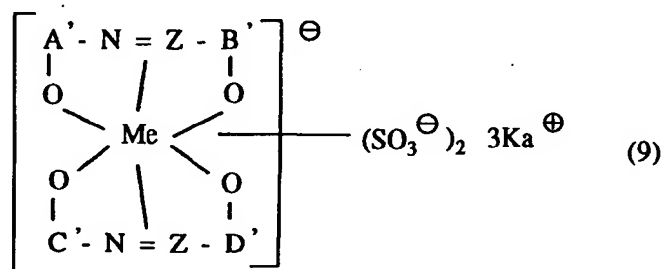
Acetessigsäureamide, Acetessigsäureanilide und Benzoylessigsäureanilide, die im Anilidkern gegebenenfalls mit Chlor, C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkoxy- oder Sulfogruppen substituiert sein können,

6-Hydroxy-3-cyano- oder 6-Hydroxy-3-carbonamido-4-alkyl-2-pyridone, die in 1-Stellung durch gegebenfalls substituiertes C₁-C₄-Alkyl, z.B. Methyl, Isopropyl, β-Hydroxyethyl, β-Aminoethyl oder γ-Isopropoxypropyl oder durch Phenyl substituiert sind und in 4-Stellung eine C₁-C₄-Alkylgruppe, insbesondere eine Methylgruppe, aufweisen.

24. Verfahren gemäss Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, dass man Farbstoffe der Formel (8) verwendet, worin B und D jeweils den Rest einer der folgenden Kupplungskomponenten bedeuten:

p-C₁-C₄-Alkylphenol, Resorcin, m-Phenylendiamin, 1- oder 2-Naphthol, gegebenenfalls mit Sulfo substituiert, 1-Phenyl-3-methyl-5-pyrazolon oder Acetessigsäureanilid, wobei die Phenylgruppe in den beiden letztgenannten Verbindungen durch Chlor, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder Sulfo substituiert sein kann.

25. Verfahren gemäss Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass man als wasserlösliche Farbstoffe symmetrische 1:2- Komplexe der Formel



verwendet, worin

Z Stickstoff oder eine CH-Gruppe,

A' und C' jeweils den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols bedeuten, der in 4- oder 5-Stellung eine Nitrogruppe trägt, oder den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols, der in 4-Stellung eine Nitrogruppe und in 6-Stellung eine Sulfogruppe trägt, oder den Rest eines 1-Hydroxy-2-aminobenzols, der in 4-Stellung eine Sulfogruppe und in 6-Stellung eine Nitrogruppe trägt,

B' und D' jeweils den Rest einer der folgenden Kupplungskomponenten bedeuten, falls Z Stickstoff ist: p-C₁-C₄-Alkylphenol, Resorcin, m-Phenylendiamin, 1- oder 2-Naphthol, gegebenenfalls mit Sulfo substituiert, 1-Phenyl-3-methyl-5-pyrazolon oder Acetessigsäureanilid, wobei die Phenylgruppe in den beiden letztgenannten Verbindungen durch Chlor, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder Sulfo substituiert sein kann, oder, falls Z die CH-Gruppe bedeutet, den Rest eines o-Hydroxybenzaldehyds oder o-Hydroxynaphthaldehyds, die durch Phenylazo oder Sulfophenylazo substituiert sein können,

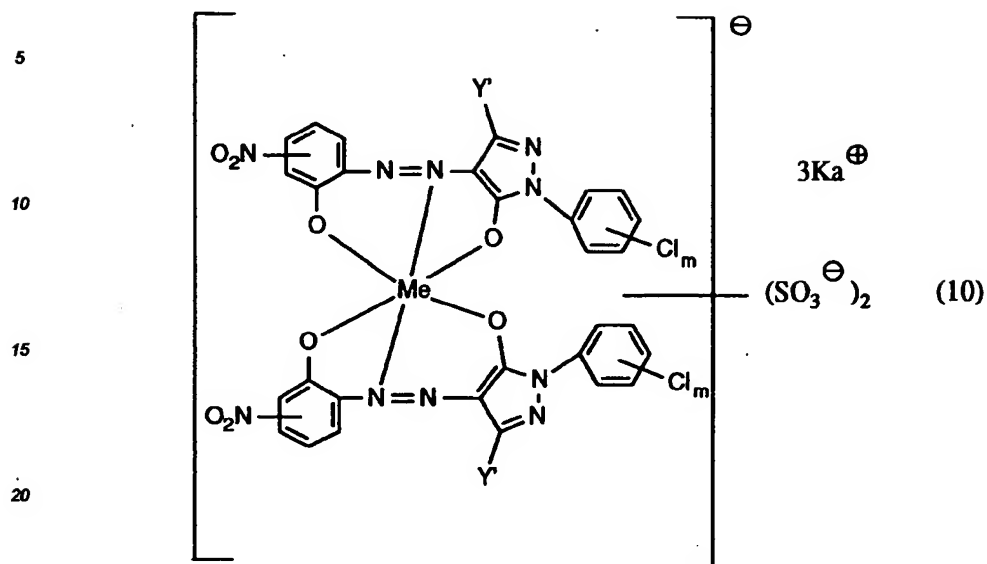
Me Kobalt oder Chrom und

Ka[⊕] ein Kation bedeutet.

26. Verfahren gemäss Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass man mindestens drei wasserlösliche Farbstoffe der Formel (8) verwendet.

27. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 18 bis 26, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Mischung von wasserlöslichen Farbstoffen verwendet, enthaltend

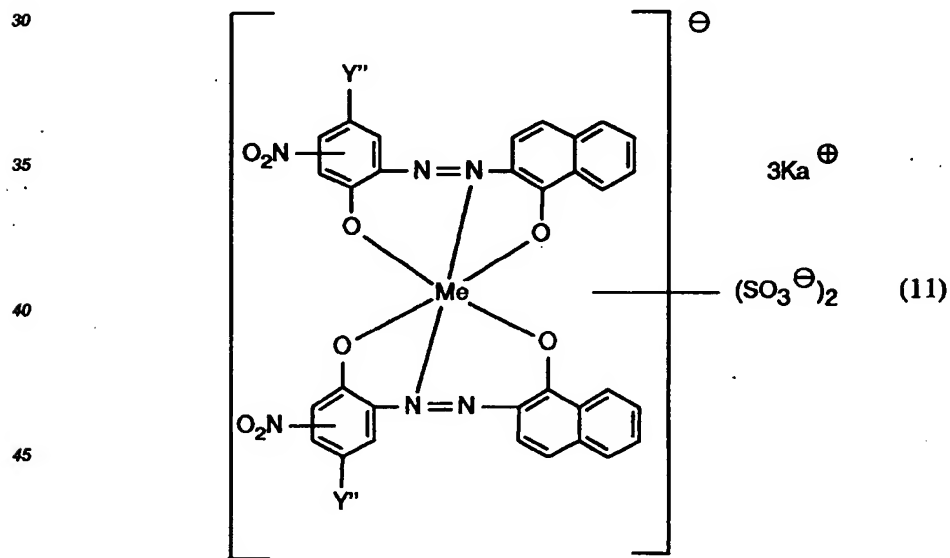
a) einen Farbstoff der Formel



25

worin m eine ganze Zahl von 0 bis 2, Me Kobalt oder Chrom, Ka^{\oplus} ein Kation und Y' Methyl, $-CONH_2$ oder $-CONHR_1$ bedeutet, wobei R_1 C_1 - C_4 -Alkyl bedeutet,

b) einen Farbstoff der Formel

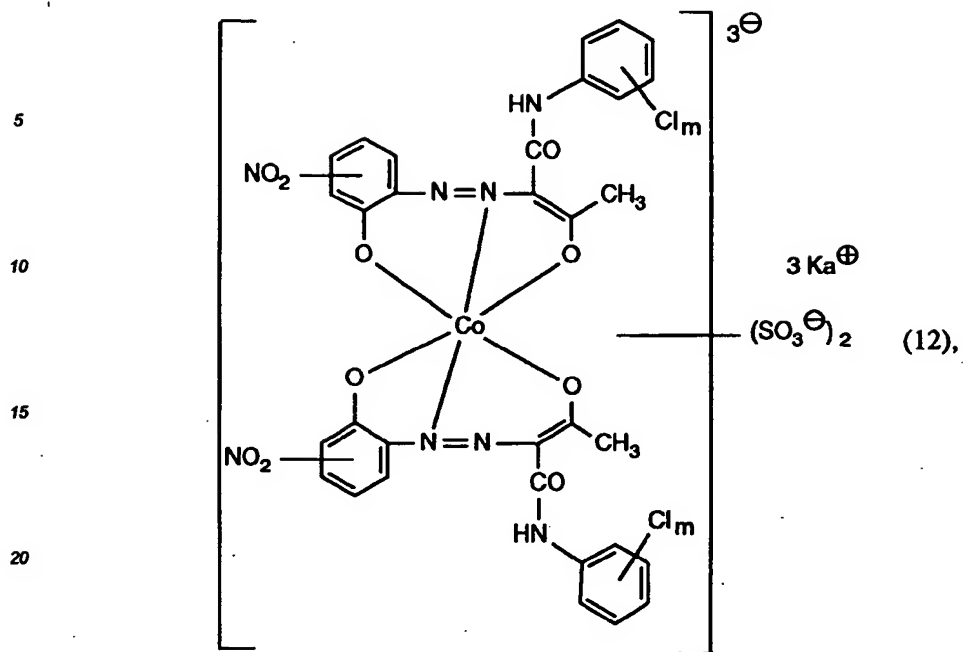


50

worin Y'' Wasserstoff, Chlor, Methyl oder Methoxy, Me Kobalt oder Chrom und Ka^{\oplus} ein Kation bedeutet, sowie

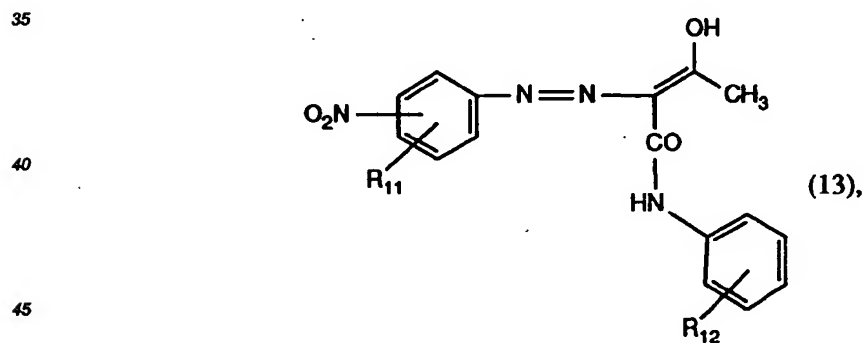
c) einen weiteren Farbstoff der oben angegebenen Formel (10) oder einen Farbstoff der Formel

55



25 worin m eine ganze Zahl von 0 bis 2 und Ka⁺ ein Kation bedeutet.

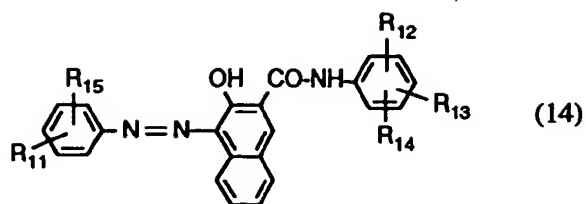
28. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 27, dadurch gekennzeichnet, dass man mindestens zwei Pigmente verwendet, ausgewählt aus einer Gruppe von zum Trichromiefärben geeigneten Pigmenten.
- 30 29. Verfahren gemäss Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, dass man Pigmente verwendet, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus
- a) gelben Pigmenten der Formel



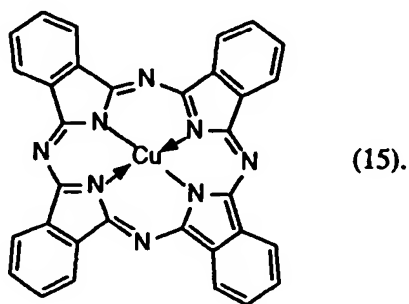
50 worin R₁₁ und R₁₂ unabhängig voneinander je Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder Halogen bedeuten,

b) roten Pigmenten der Formel

55

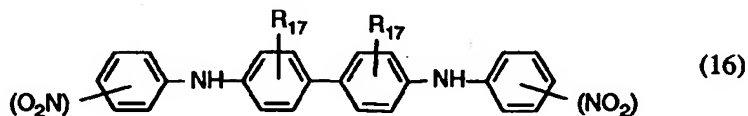


10
 worin R₁₁, R₁₂, R₁₃ und R₁₄ unabhängig voneinander je Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder Halogen und R₁₅ einen Rest der Formel -SO₂-N(R₁₆)₂ bedeuten, wobei R₁₆ gegebenenfalls substituier-
 iertes C₁-C₄-Alkyl ist, und
 c) dem blauen Pigment der Formel



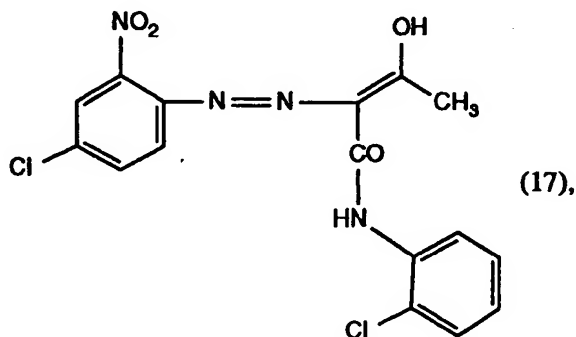
30. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 29, dadurch gekennzeichnet, dass man ein braunes Pigment der Formel

30

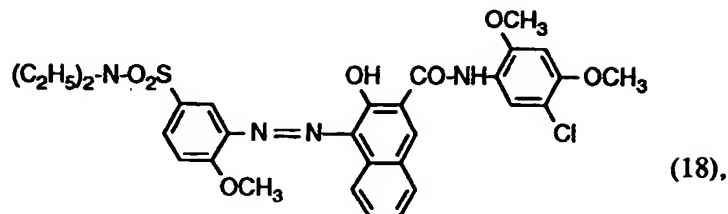


40 verwendet.

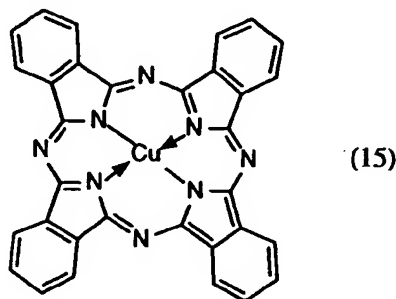
31. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 30, dadurch gekennzeichnet, dass man das gelbe Pigment der Formel



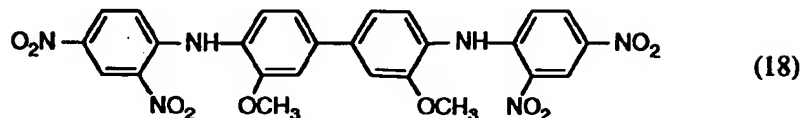
das rote Pigment der Formel



das blaue Pigment der Formel



oder das braune Pigment der Formel



verwendet.

- 40
- 45
- 50
- 55
32. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 31, dadurch gekennzeichnet, dass man vor oder während Behandlung mit den Pigmenten das Leder mit einem kationischen Hilfsmittel behandelt.
 33. Verfahren gemäss Anspruch 32, dadurch gekennzeichnet, dass man als kationische Hilfsmittel polyquaternäre Amin-Ethylenoxid-Addukte, kationische Zubereitungen auf Basis chlorierter Kohlenwasserstoffe und n-Alkylderivaten oder kationische chromhaltige Phenolsulfosäure-Kondensate verwendet.
 34. Verfahren gemäss Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, dass man als kationische Hilfsmittel kationische chromhaltige Phenolsulfosäure-Kondensate verwendet.
 35. Das nach dem Verfahren gemäss den Ansprüchen 1 - 34 gefärbte Leder.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 94 81 0586

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der möglichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.)
A	EP-A-0 055 808 (BASF AG) * Seite 2, Zeile 19 - Zeile 24 * * Beispiele 1-6,8 * ----	1	C09B67/00 D06P3/32
A	EP-A-0 558 450 (CIBA-GEIGY AG) * Ansprüche *	4-17	
D,A	EP-A-0 061 670 (CIBA-GEIGY AG) * Seite 10, Zeile 6 - Seite 12, Zeile 29 * ----	25-27	
A	EP-A-0 433 229 (CIBA GEIGY AG) * Seite 2, Zeile 7 - Zeile 12 * ----	1	
A	EP-A-0 548 014 (CIBA-GEIGY AG) * Beispiel 2 * -----	1	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.)
			C09B D06P
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchant DEN HAAG		Abgeschlossen der Recherche 20. Januar 1995	Prüfer Ketterer, M
<p>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</p> <p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur</p> <p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument</p> <p>----- A : Mitglied der gleichen Patentfamilie, überreichtes Dokument</p>			

EPO FORM 128 (01.92) (FR/EN)

[First Hit](#)[Previous Doc](#)[Next Doc](#)[Go to Doc#](#)[Generate Collection](#)[Print](#)

L14: Entry 2 of 5

File: DWPI

Apr 19, 1995

DERWENT-ACC-NO: 1995-148698

DERWENT-WEEK: 200036

COPYRIGHT 2005 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Level tone-in-tone dyeing of leather to disguise any damage - using water-soluble dyestuff mixt. and water-insol. pigment mixt. which give same nuance on leather.

INVENTOR: HESS, M; STREICHER, G

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE

CODE

CIBA SPECIALTY CHEM HOLDING INC

CIBA

CIBA GEIGY AG

CIBA

CIBA SC HOLDING AG

CIBA

TFL LEDERTECHNIK GMBH & CO KG

TFLN

PRIORITY-DATA: 1993CH-0003115 (October 15, 1993)

[Search Selected](#)[Search ALL](#)[Clear](#)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO	PUB-DATE	LANGUAGE	PAGES	MAIN-IPC
<input type="checkbox"/> EP 648816 A1	April 19, 1995	G	033	C09B067/00
<input type="checkbox"/> ES 2144503 T3	June 16, 2000		000	C09B067/00
<input type="checkbox"/> EP 648816 B1	January 26, 2000	G	000	C09B067/00
<input type="checkbox"/> DE 59409101 G	March 2, 2000		000	C09B067/00

DESIGNATED-STATES: CH DE ES FR GB IT LI CH DE ES FR GB IT LI

CITED-DOCUMENTS: EP 433229; EP 548014 ; EP 55808 ; EP 558450 ; EP 61670

APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL-DATE	APPL-NO	DESCRIPTOR
EP 648816A1	October 6, 1994	1994EP-0810586	
ES 2144503T3	October 6, 1994	1994EP-0810586	
ES 2144503T3		EP 648816	Based on
EP 648816B1	October 6, 1994	1994EP-0810586	
DE 59409101G	October 6, 1994	1994DE-0509101	
DE 59409101G	October 6, 1994	1994EP-0810586	
DE 59409101G		EP 648816	Based on

INT-CL (IPC): [C09 B 67/00](#); [D06 P 3/32](#)

ABSTRACTED-PUB-NO: EP 648816A

BASIC-ABSTRACT:

Dyeing of leather with dyestuff mixts. is carried out with at least 2 water-soluble dyestuffs (I) and at least 2 practically water-insol. pigments (II). The mixt. of (I) gives the same nuance on the leather as the mixt. (II).

The dyed leather is also claimed.

ADVANTAGE - Level tone-in-tone results are obtd. which disguise any damage caused by injuries (broken skin) mites, fungal infections or dung.

ABSTRACTED-PUB-NO:

EP 648816B

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

Dyeing of leather with dyestuff mixts. is carried out with at least 2 water-soluble dyestuffs (I) and at least 2 practically water-insol. pigments (II). The mixt. of (I) gives the same nuance on the leather as the mixt. (II).

The dyed leather is also claimed.

ADVANTAGE - Level tone-in-tone results are obtd. which disguise any damage caused by injuries (broken skin) mites, fungal infections or dung.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: LEVEL TONE TONE DYE LEATHER DISGUISE DAMAGE WATER SOLUBLE DYE MIXTURE
WATER INSOLUBLE PIGMENT MIXTURE NUANCE LEATHER

DERWENT-CLASS: D18 E21

CPI-CODES: D07-B; E21-B02; E21-B06; E21-C10; E21-C15; E22-B02; E23-B; E25-C; E25-D;
E25-E03;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M4 *01*

Fragmentation Code

M782 M903 Q242 W003 W030 W031 W032 W033 W034 W113

W124 W125 W131 W321 W336 W525 W541

Markush Compounds

199520-B0901-M

Chemical Indexing M4 *02*

Fragmentation Code

M782 M903 Q242 W003 W030 W031 W032 W033 W034 W113

W125 W131 W321 W336 W525 W541

Markush Compounds

199520-B0902-M

Chemical Indexing M4 *03*

Fragmentation Code

M782 M903 Q242 W003 W032 W323 W336 W525 W541

Markush Compounds

199520-B0903-M

Chemical Indexing M4 *04*

Fragmentation Code

M782 M903 Q242 W003 W013 W032 W321 W336 W525 W541

Markush Compounds

199520-B0904-M

Chemical Indexing M4 *05*

Fragmentation Code

A424 A427 A960 C710 F011 F013 F014 F511 G010 G012

G017 G020 G021 G023 G100 G221 G299 H3 H341 H4